

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

#### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

#### About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <a href="http://books.google.com/">http://books.google.com/</a>



#### Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

#### Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

#### Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.

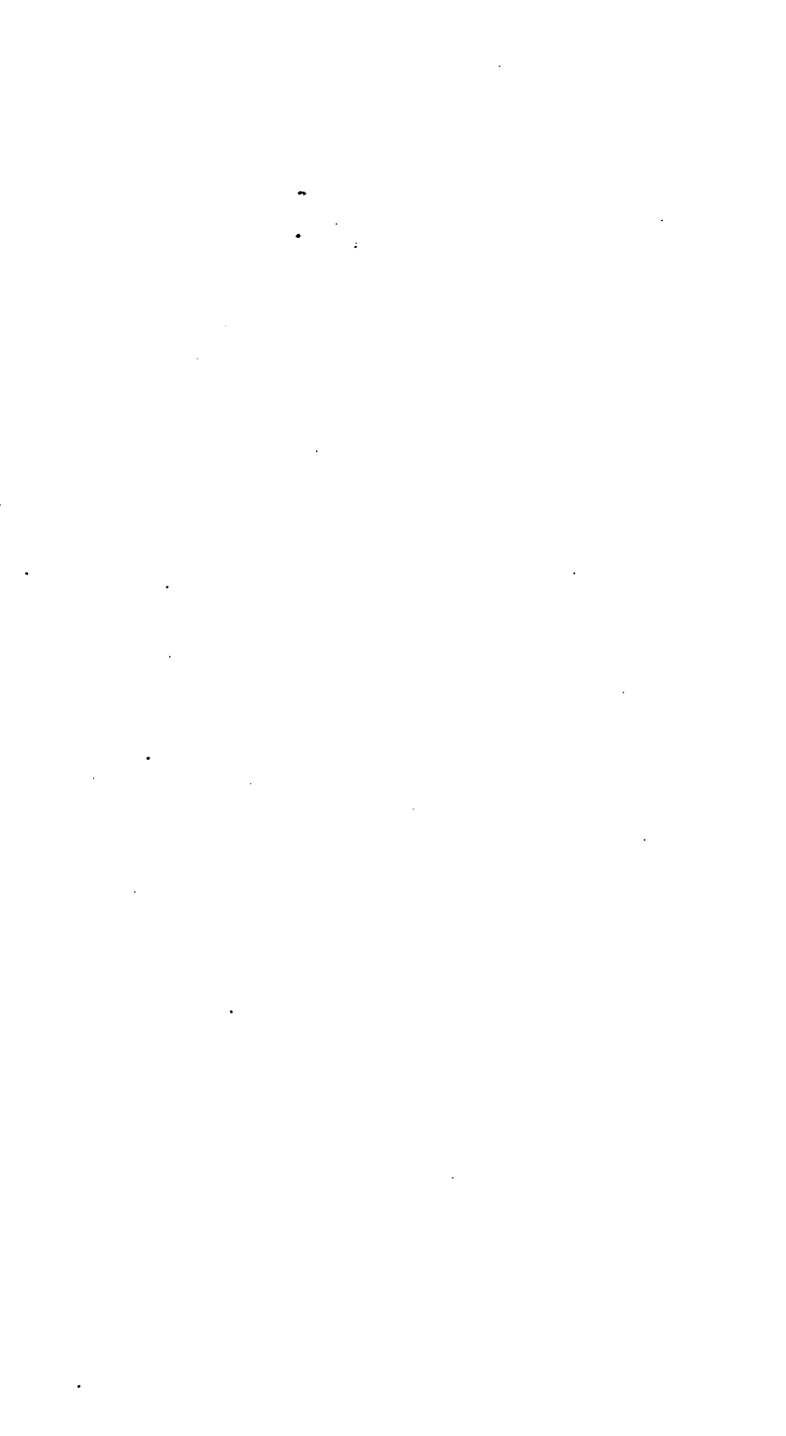












# Journal

für

# Chemie und Physik

# in Verbindung

mit

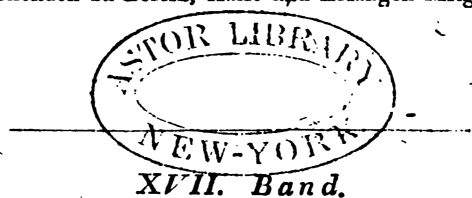
J. J. Bernhardi, J. Berzelius, C. F. Bucholz, J. W. Döbereiner, J. N. Fuchs, G. J. Theod. v. Grotthus, J. P. Heinrich, C. W. F. Kastner, M. H. Klaproth, W. A. Lampadius, H. F. Link, J. L. G. Meinecke, H. C. Oersted, C. H. Pfaff, R. L. Ruhland, T. J. Seebeck, H. Steffens, F. Stromeyer,

## herausgegeben

v o m

## Dr. J. S. C. Schweigger,

der Chemie und Physik Professor am physikotechnischen Institute zu Nürnberg, der königl. Akademie zu München, der wissenschaftlichen Gesellschaft zu Harlem und der naturforschenden zu Berlin, Halle und Erlangen Mitgliede.



Nürnberg in der Schrag'schen Buchhandlung. 1816.



# Inhaltsanzeige des siebenzehnten Bandes,

### Erstes Heft.

Šė	ito
Untersuchung eines Pferdeblasensteins; vom Prof. C. F.	
Bucholz	I
Untersuchungen über die Flüssigkeiten verschiedener	•
Wassersuchten, nebst einer vergleichenden Analyse des	
Blutwassers. Von Alexander Marcet. Aus den Medico-	ı
chirurgical Transactions. Vol. 2. frey übertragen vom	
Prof. Meinecke. /	26
Versuche zur Prüfung der Brauchbarkeit der Methode,	
die Bittererde vom Kalk durch vollkommen gesättig-	
tes kohlenstoffsaures Kali zu scheiden: Vom Prof.	
Bucholz	59

Ueber die Scheidung der Bittererde vom Kalk, vom Prof.

Seite

Döbereiner	•	- 78
/ Abhandlung über den Runkelrüben - Zucker vom Chaptal. (Aus den Annal. d. chim. 1815. S		fen 80
	,	
	•	
Zweytes Heft.		<b>V</b>
		Seite
tonen chron'ologischen Verzeichnisses der hera lenen Stein- und Eisenmassen, nebst einigen I kungen über deren Ursprung, von E. F. F. Chromassers neueste Untersuchungen über Depotion des Lichts. (Frey dargestellt von Meines	Bemer ladni. olarisa	r- 113 a-
Ueber Dalton's und de Saussäre's Lehren von de sorption der Gasarten durch Flüssigkeiten, vom l		
sor Meinecke.	•	. 154
Ueber die Producte der Weingährung, vom Pro		r
Meinecke		• 177
Veber die Zusammensetzung des Zuckers und d koliols; vom Prof. Döbereiner.		
Von der Uebereinstimmung des Stoffs mit dem Baden Pslanzen, als leitendes Princip bey chemi Untersuchungen. Von Friedrich Siegmund Voigt, fessor zu Jena.	schen	1

### Inhaltsanzeige.

Ueber die Phosphorsäure, vom Prof. Meinecke.'.	Seit <b>o</b> 22 <b>3</b>
Ueber die Kleesäure, vom Prof. Meinecke	229
Ueber eine Vergistung durch Kleesaure, vom Prosessor	
Meinecke	234
Ueber eine neue salpetrige Eäure, und über die verschiedenen Verbindungen des Stickstoffs mit Oxygen. Von Gay-Lussac. (Auszug eines von ihm an Dr. Schweigger geschriebenen Briefes von 21. May 1816.)	236
Merkwürdiges Verhalten des Zinks gegen Säuren in	
Berührung mit Quecksilber; vom Prof. Döbereiner.	238
	·
	•
Drittes Heft.	, ~
· /	Seite
Stöchiometrische Untersuchungen vom Prof. Döbereiner.	241

Ueber die sogenannten blausauren Tripelsalze und die

Säuren, welche durch die Verbindung einiger Kör-

per mit den Elementen der Blausäure dargestellt wer-

den, von Robert Porrett. Aus den Philosophical

Transactions 1814 übersetzt und mit Zusätzen be-

Vermischte Bemerkungen vom Prof. Dr. Schweigger.

(Aus einem Briefe aus London v. 16. Aug. 1816.

326

gleitet vom Prof. Meinecke.

Anhang vom Prof. Meinecke.

an Bergrath Döbereiner),

				, -	••
aschen.	über den K Vom Dr.	_	_		
Halle.	• • •.	•	• ' •	• •	. 340
darin an	n färbenden s ngenommenen nch Gaultier d	a bittern	Stoff. V	on Brugna	•
•	s meteorologi nsburg : May	•		om Prof. He	inrich
<b>-</b> ,		<del></del>	· .	,	
		\ \	,	•	
•	Vie	ertes	Heft.		
•	_	<b>-</b>	_		Seite

•	Seite
Ueber die Anwendung des Kupferoxyds zur Zerlegung organischer Substanzen und über die Zusammensetzung und Sättigungs - Capacität der Weinsäure, vom Prof.	•
Döbereiner.	<b>3</b> 69
Ueber Gasbeleuchtung in London, Wilson's Hygrometer etc. vom Prof. Dr. Schweigger. Aus einem Schreiben desselben aus London vom 12 Sept. 1816 an Bergrath Döbereiner.	
Ueber eine neue Verbindung des Phosphors mit Kali von Sementini. Aus dem Englischen übersetzt von	,
Th. Thomson's Versuche über die Blende, zur Bestim	-
mung des Schwefelzinks. Aus dem Englischen in Auszuge vom Prof. Meinecke	n 391

•

Seite Th. Thomson's Analyse des Schwefelantimons. Im Aus-
zuge aus dem Englischen vom Prof. Meinecke 396
Thomson's Analyse eines neuen Kupfer-Fossils. Aus
dem Englischen vom Prof. Meinecke
Zur Geschichte der Wasserstoffsäuren. Vom Prof. Mei-
necke 408
Ueber die Sulphurationsstufen des Kupfers. Vom Prof.
Döbereiner 414
Versuche, den Gehalt des Schwefelwissmuths, des Wissmuthoxyds und des schwefelsauren Wissmuthoxyds zu bestimmen. Von M. P. Lagerhielm. (Aus dem Eng-
lischen im Auszuge vom Prof. Meinecke.) 416
Th. Thomson über die Oxydationsstufen des Arseniks.  Aus dem Englischen im Auszuge vom Prof. Meinecke. 421
W. Hisinger's Bestimmung der Ceriumoxyde. Aus dem Englischen im Auszuge vom Prof. Meinecke 424
Ueber die freywillige Entzündung kohlenstoffhaltiger Körper, während der Bereitung der Salpetersäure. Von Dr. J. G. Dingler. Aus einem Schreiben an den
Herausgeber 427
Versuche über den Kupfer - Gehalt einiger Pflanzen- aschen. Vom Dr. W. Meissner. (Fortsetzung der Abhandlung Bd. XVII. S. 340-354.)
Beilage.
Enthält das Opium Blausäure oder nicht? vom Dr.

A. A. Lüdicke in Breslau. .

Sei

Deber die Bereitung des sogenannten Lac-Lake und Lac-Dye, und die besten Mittel, deren Fehler zu entfernen und sie nützlich anzuwenden als Surrogat für Cochenille in der Scharlachfärberey. Von Dr. Edward Bancroft D.D. Mitglied der königl. Societät zu London und der amerikan. Akademie der Künste und Wissenschaften in Massachusetsbay etc.

## Untersuchung eines Pferdeblasensteins;

Prof. C. T. BUCHOLZ.

### Einleitung.

In gegenwartiger Abhandlung lege ich einem chemischen Publicum die chemische Analyse eines Pferdeblasensteins vor, von dessen äußerer Beschaf-Senheit und chemischer Mischung die Chemiker seinen ahnlichen, weder unter denen der Menschen noch Thiere gefunden zu haben scheinen; denn weder Scheele, der deren eine ansehnliche Menge, noch Pearson, welcher 300, noch Foureroy und Vauquelin, welche 600, noch Wollaston, der eine sehr große Menge, noch Brandes, der 150 untersucht, und indere, die sich mit deren Untersuchung beschäftigt haben, erwähnen eines äbnlichen. Ich verdanke isichen der Gute des Aufsehers uber des furstliche Naturalien-Cabinet zu Schwarzburg-Sondershausen, der ihn mir unter dem Namen eines Pferdeblasenteins, von einem Pferde des fürstlichen Marstalles, juf meine Bitte, behufs der chemischen Analyse, mittheilte; wobey es ein glücklicher Zufall wollte,

Journ. J. Chem. w. Phys. 17. Bd. 1. Hoft.

dass er von der beträchtlichen Anzahl anderer Blasen steine, gerade diesen besonders beschaffenen ergrist

Der chemischen Untersuchung sende ich noch die Beschreibung dessen physischer Beschaffenheit voraus.

### Beschreibung der äufsern Merkmale.

Der auf die, in gegenwärtiger Abhandlung beschriebene Art untersuchte Blasenstein, zeichnete sich übrigens durch folgende äußere Merkmale aus Form und Structur. Er zeigte eine eyförmige, etwai glattgedruckte Gestalt, und war beym Durchschneiden aus lauter, mehr oder weniger dunnen, concentrischen Schichten zusammengesetzt, wovon alle auf der Oberfläche sehr glatt erschienen. Kern bestand aus einem Gewirre von gröbern und feinern Haaren, von der hier bräunlich gefärbten Hauptmasse locker durchsetzt, so dass er sich leicht von den übrigen trennen liefs, welches letztere auch der Fall mit den einzelnen Schichten war. An den einzelnen Schichten liefs sich ubrigens selbst mit bewalfnetem Auge weder etwas Strahliges, noch andere krystallinische Structur wahrnehmen.

Farbe. Die der inneren Schichten war braunlichgrün, der äußeren graugrun, im gepulverten Zustande graugrunlichgelb. Auf dem frischen Bruche
zeigte sich ein vollkommener Wachsglanz.

Geruch, kaum bemerklich, nicht zu bestimmen. Geschmack, im ungepulverten Zustande nur sehr wenig bitter, starker aber und entscheiden-

der im gepulverten.

Härte; nicht sonderlich hart, mit dem Nagel schwer zu ritzen; nicht sonderlich schwer zu einem Pulver zu zerreiben, das jedoch, selbst bey einem gewissen Grad von Feinheit etwas rauhes und erdartiges behielt, und bey einem starken Druck mit dem Pistill eine Neigung sich zusammenzuballen zeigte, das sich übrigens weder fettig noch wachsartig, sondern mehr wie Bernstein oder ein hartes Harz anfuhlte.

Specifisches Gewicht, 1,07526.

Grosse und Genicht. Er war von der Größe eines gewöhnlichen Hühnerey's und wog 3 Unzen 3 Drachmen.

Durch Heiben auf wollenem Zeug wurde er schwach elektrisch, so dass er kleine Fädehen und Papiertheilehen in Bewegung setzte, ohne dass dabey jedoch sich ein deutlicherer Geruch bemerken liefs.

### Chemische Prüfung.

Nachdem aus den vorstehenden physischen Merkmalen sehr wahrscheinlich geworden war, dass der angefuhrte Pferdeblasenstein eines Theils am mehrsten mit den harzigen Körpern übereinkomme, andern Theils aber eine eigenthümliche merkwürdige Beschassenheit verrathe, so wurden damit zu dessen näherer Erforschung die folgenden chemischen Versuche angestellt.

### Erster Versuch.

Rauchende Salzsäure von 1,140 spec. Gewicht wirkte auf den Pferdeblasenstein im gepulverten Zustande bey mittlerer Temperatur und zehnfacher Menge nur unbemerklich, ohne Gasentwicklung; beym Erhitzen bis zum Sieden hingegen, färbte sich dieselbe etwas bräunlichgelb; und der untersuchte Stoff selbst erweichte und vereinigte sich zu einer auf der Obersläche der Säure schwimmenden harten Masse. Die Säure selbst zeigte weder bey ihrer Uebersättigung mit Aetzammoniak, noch beym Versetzen mit sauerkleesaurem Kali, die geringste Trübung, woraus sich folglich die Abwesenheit des phosphorsauren und, wegen mangelndem Aufbrausen auch des kohlensauren Kalks ergiebt.

# Zweyter Versuch.

Salpetersäure von 1,220 Eigenschwere wirkte schon beym blossen Schütteln in mittlerer Temperatur bemerkbar auf denselben, es entwickelte sich Salpetergas und die Säure wurde blassgelblich gefärbt; diese Einwirkung zeigte sich aber bey weitem stärker bey einer bis zum Sieden steigenden Erhitzung durch ein sehr lebhaftes Schäumen und heftiges Gasentwicklen, wobey jedoch der Stoff keine eigentliche Auflösung erlitt, sondern in eine harzartige Masse zusammenschmolz, welche auf der Obersläche der Säure schwamm, und nach dem Erkalten die Beschaffenheit zeigte, zwischen den Fingern leicht zu erweichen und sich in Fäden ziehen zu lassen. Die Säure selbst war jetzt etwas dunkler als vorher gefärbt.

Der Ersolg dieses Versuchs zeigte offenbar die desoxydirende Einwirkung unseres Stosses auf die Salpetersäure, so wie er auf der andern Seite gegen die Auslöslichkeit desselben, der ganzen Masse nach, spricht.

#### Dritter Versuch,

60 Gran rauchende Salpetersäure von 1,554 spec. Gewicht wurden mit 20 Gran des Blasensteinpulvers in einem sauberen Porcellanschalchen aufs behutsamste schnell gemischt; angenblicklich erfolgte bierdurch eine sehr starke Reaction, die beynah ein Uebersteigen der Flassigkeit über den Rand des geraumigen Gefässes zur Folge hatte, und die Entwicklung einer großen Menge rother Dämpfe vermasste. Als sich das, eine ziemliche Zeit anhalende, Schäumen gelegt hatte, so zeigte sich der Buckstand von folgender Beschaffenheit: er besals ime rothbraune Farbe, war sehr dunnflussig, so dass er sich bequem in ein anderes Gefäls ausgielsen liels und besals noch einen starken Geruch nach alpetriger Saure. Zur ferneren Prufung wurde er in ein sauberes Zweyunzenglas gegeben, und mit Bunzen destillirten Wassers verdunnt; der hierbey sich zug'eich mit gelber Farbe in Menge als Flocken ausscheidende Stoff zeigte, dass er wenigstens zum Theil noch nicht völlig eine von der vorigen ganz verschiedene Natur angenommen habe. Um ihn asher kennen zu lernen, wurde er daher durch ein Filter von der sauren Flussigkeit getrennt, und bis zur Entsernung jedes Antheils Säure mit destillirtem Wasser ausgewaschen, in welchem Zustande er folzende Beschaffenheit zeigte:

Farbe, eydottergelb.

Garuch, fehlte.

Geschmack, sehr bitter, der sich mit dem vorigen verglichen, ohngefähr wie 1 zu 8 verhielt:

Consistenz, er bestand aus kleinen leicht zusammenhängenden Bruchstückehen, die sich schon durch leichten Druck pulvern ließen.

Verhalten in der Warme, in einem silbernen Löffel uber der Lichtslamme erhitzt, sloß er ziem lich leicht zu einer gelben Flussigkeit, die sich bald aufblähte, und neben schwach salpetrigsauer riechenden Dämpfen, die in Kratzen erregende eingehullt waren, einen schwachen angenehmen benzoeartigen Geruch entwickelte, welcher bie zum Verkohlen unverändert anhielt.

Zwischen den Zähnen erlitt er eine unvolkkommene Erweichung, so dass die Zähne schwart zusammenbingen.

Absoluter Schwefeläther, wirkte bey halbstündigen Umschütteln ziemlich stark und wurde blassgelblich gefärbt.

Absoluter Alkohol, wirkte stärker und schneller wobey er gesättigt gelb gefärbt wurde.

Terpenthinol, war ohne bemerkliche Wirkung.

Wasser, schien ebenfalls nicht bemerklich darauf einzuwirken, und als zu 8 Theilen desselben I Theil der geistigen Auslösung gesetzt wurde, schlug sich der aufgelöste Stoff in Menge nieder.

Aetzammoniakflüssigheit, wirkte schnell darauf, und wurde hyacinthroth gefärbt.

Aetzkalilauge, löste ihn eben so schnell und in großer Menge auf, und bildete eine gesättigte dunkelhyacinthrothe Auflösung, die beym Verdunsten zur Trockne und bis zum Gluben steigenden Erhitzen, ruhig ohne bemerkbare Reaction zu einer weißen Salzmasse ward.

Die hier angesuhrten Eigenschasten beweisen sehr deutlich, dass dieser Stoff durch die Behandlung mit Salpetersäure seine eigenthumliche Beschassenheit ganz verloren habe, wahrscheinlich durch eine Veränderung seiner Mischungsverhältnisse mittelst eines Theils Sauerstoff der Salpetersäure, und durch die Vereinigung eines Theils desexydirter Salpetersäure, mit seinen veränderten Grundstossen: dass er aber ubrigens nicht, wie anfangs vermuthet wurde, in einem den Walterschen Bitter ähnlichen Stoff verwandelt worden sey.

Die davon durchs Filter getrennte Flussigkeit wurde auf den Gehalt einer Pflanzensäure durch Uebersättigung mit Aetzammoniakflussigkeit, Vermischen mit gutem frischen Kalkwasser und einer Auflosung des essigsauren Kalks geprüft, aber weder in dem einen noch anderen Falle zeigte sich die genigste Trubung, vielweniger ein Niederschlag, ein Umstand, der für die Abwesenheit der Kleemure, Weinsteinsäure und Citronensaure sprach. Es konnte daher bey der angeführten Behandlung nur Aepfel- und Essigsäure gebildet worden seyn, wenn überhaupt eine der angeführten Säuren mit doppelter Grundlage hierbey entstehen konnte. Was die Essigsäure anbelangt, so musste diese bey der starken Erhitzung der Mischung, bis auf ein Minimum ent-

wichen seyn. Es beweist übrigens noch der Erfolg des zweyten und dritten Versuchs, und namentlich die fehlende rosenrothe Farbung der Salpetersaure die gänzliche Abwesenheit der Blasensteinsäure.

#### Vierter Versuch.

Concentrirte rektisicirte Schweselsäure von 1,850 spec. Gewicht wirkte schnell darauf, und löste ihn zu einer dunkelrothbraunen Flussigkeit auf, ohne zu schaumen, oder einen schweslichsauren Geruch auszustossen; bildete also damit eine wahre chemische Auslösung, oder wie es sich in der Folge noch ergeben wird, eine Art saure Seise.

### Fünfter Versuch.

Um nun auch das Verha'ten des so wirksamen Halogengas auf den gepulverten Pferdeblasenstein zu prufen, so wurde derselbe einem Strom dieser Gasart ausgesetzt, wie er aus einer Menge von 4. Unzen Kochsalz, 12 Unzen Braunsteinoxyd, 3 Unzem Schwefelsaure und 12 Unzen Wasser, vermittelst allmahlig vermehrter Wärme entwickelt wird; der hierzu dienliche Apparat bestand in einer geraumi. gen im Sandbade liegenden tubulirten Retorte. welche mit einer tubulirten Vorlage luftdicht verbunden war, aus welcher vermittelst des Tubulus eine zweyschenkliche Glasröhre in ein langes cylindrisches Glas mit plattem Boden, bis auf diesen geleitet wurde, so dass die Mundung der Glasrohre von dem darin befindlichen, 100 Gran wiegenden Pulver umhullt, folglich das später entwickelt werdende Halogengas dasselbe vollkommen zu durchstreichen gezwungen war. Als der so beschriebene Apparat auf allen Puncten völlig luftdicht verwahrt worden, so wurde die mit dem Wasser verdunnte Schwefelsaure auf das Gemisch von Braunstein und Kochsalz durch den Tubulus der Retorte gegeben, hierauf dieser vollkommen verwahrt, und nachdem die freywillige Entwickelang des Halogengas bemerklich schwacher zu werden anfing, durch alimablig steigende Warme die Reaction der Stoffe in so weit verstärkt, bis neben dem Halogengas die die Vorlage erwärmenden feuchten Dünste mit verfluchtigt wurden. Die ganze Gasentwicklungsarbeit dauerte ubrigens drey volle Stunden: wahrend derselben liefs sich keine bemerkliche Veranderung an dem Pulver bemerken. vielmehr schien das Ganze seine vorige Beschaffenheit behalten zu wollen. Indessen war diels wenigstens zum Theil nur Tauschung, denn als der Apparat suseinander genommen und der Inhalt des mit dem Pulver gefallten Glases in naheren Augenschein genommen worden war, so fand sich nicht nur, dass die vorige pulverformige Beschaffenheit fast verschwunden war, besonders nach dem Boden zu eine sehr ausammenhangende zähe Beschaffenheit bekommen hatte, und delshalb die Zerstucklung des Gefässes zu seiner Trennung von derselben nöthig machte. Die so veranderte Masse betrug jetzt 22 Gran mehr als vorher, hatte folglich mehr als den frinften Theil ihres vorigen Gewichts von oftgenanntem Gas eingeschluckt. In diesem Zustande besafs sie nun folgende Eigenschaften.

#### a) Physische.

Farbe, schmutziggrun.

Geruch, besonders bey der untern gegen den Boden zu liegenden Masse, stark nach Halogengas.

Geschmach, merklich sauer, die vorige Bitterkeit war ganzlich verschwunden.

Consistenz, bildete eine zusammenhängende, am Boden zähe, leicht zu erweichende Masse.

#### b) Chemische.

Wasser, hatte keine auflosende Wirkung auf die Masse, schmeckte jedoch schwach säuerlich und ließ beym Hinzutröpfeln einer Auflösung des salpetersauren Quecksilberoxydus einen reichlichen weißen Niederschlag fallen.

Absoluter Alkohol, löste sie schnell mit brauner Farbe auf, wobey sich der bittere Geschmack gar nicht wahrnehmen liefs, dagegen zusammenziehender eigenthumlich schrumpfender; sie wurde ubrigens aus der Auflösung auf keine Weise von dem salzsauren Eisenoxyd grünlichschwarz, sondern bloß als eine braune Verbindung gefällt.

Absoluter Schwefelather, wirkte während eines halbstundigen Schuttelns zwar nur schwach darauf, zeigte jedoch durch seine blassgelbe Farbe, dass ein geringer Theil davon aufgelost worden.

Terpenthinol, zeigte gar keine Wirkung.

Aetzammoniak Flüssigkeit, löste sie sehr schnell zu einen braungefärbten Auflösung auf.

Concentrirte rectificirte Schwefelsaure, löste sie unter sehr heftigem Aufbrausen zu einer braunrothen

Flüssigkeit auf, und verbreitete einen sehr starken Geruch von Halogengas.

bemerkbare Wirkung, vielweniger Aufschäumen,
Detpnation und Entzundung, wie man befürchtet
hatte.

Verhalten in der Wurme, in einem silbernen Löffel über der Lichtslamme erhitzt, floss sie sehr leicht zu einer schwarzbraunen Flussigkeit, die sogleich lebhaft zu kochen anfing, und starke weisse Dample ausstiels, anfangs den unveränderten Geruch von Halogengas, dann fortwährend den der Salzsäure zeigte, die zugleich von einem Harngeruch, der späterbin in einen schwach benzoeartigen und zuletzt theerartigen überging, begleitet war. Kurz vor dem Verkohlen entflammte sich der aufsteigende Dampf und brannte mit bläulicher Flamme, eine mässig lockere Kohle blieb nach vollendeter Reaction. Uebrigens waren die dabey sich entwickelt habenden salzsauren . Dampfe so häufig, dass das ganze Zimmer davon erfullt wurde.

Vergleichen wir nun die hier aufgestellten Eigenschaften dieses Stoffes nach der Behandlung mit Halogengas mit denen im rohen Zustande, so ergiebt sich auf das unbezweifeltste, dass er fast gänzlich in seiner Natur verändert worden, und wahrscheinlich dadurch, dass er mit einem großen Theil des Halogengas in eine unmittelbare Verbindung getreten ist. Freilich lässt sich nicht genau usmitteln, ob nicht auch ein Antheil Gas durch

seine Reaction auf ihn entweder durch 'Abtretung von Sauerstoff, oder Anziehung von Wasserstoff, in Salzsäure verwandelt worden sey, oder ob diese überhaupt durch das bey der gelindesten Wärme entwickelte Halogengas mit verflüchtigt und an ihn abgelagert werden konnte. Das Verhalten Schwefelsäure, und besonders das bey der Erhitzung für sich, lässt aber wohl keinen Zweisel mehr dar. über, dass dieser Stoff, merkwürdig genug, mit dem Halogengas eine wahre chemische Verbindung eingegangen habe, aus der sich anfangs unverändertes Halogengas, bey der steigenden Erhitzung aber durch die stattfinden müssende gegenseitige Reaction der Stosse, bloss Salzsäure entbinden musste. Die Menge der sich entwickelnden salzsauren Dämpfe, schien übrigens ganz im Verhältniss zu der bereits angeführten Gewichtsvermehrung zu stehen.

### Sechster Versuch.

Aetzammoniak - Flüssigkeit wirkte in gleichem Verhältnis und auf gleiche Art damit behandelt, schnell und stark darauf, so dass nach halbstündgem Schütteln nicht nur der größte Theil des Stoffes aufgelöst, sondern auch die Auslösung selbst schmutzig braun gefärbt war; in der Digestionswärme war die Wirkung nicht bemerklich verstärkt worden, denn ein Antheil des Pulvers lag noch am Boden; die siltrirte Auslösung war gelbbraun, durchsichtig, und liess nach Sättigung mit Salzsäure den ausgelösten Stoff in den vorigen Zustand wieder sahren.

### Siebenter Versuch.

Setzlange wirkte in der Kälte nicht im geringsten darauf, es wurde daher eine halbe Unze mit 10 Gran Blasensteinpulver im Sandbade zum Sieden gebracht, und eine halbe Stunde darin erhalten, wobey sich folgende Erscheinungen zeigten: das vorlier in der Flussigkeit vertheilte Pulver vereinigte sich gleich nach dem eintretenden Sieden auf der Obertlache der Lauge zu einer zusammenhängenden flussigen Masse, die im ganzen Lauf der Erbeit nicht verandert zu werden schien; es wurde daher das Gefals zum Abkuhlen hingestellt, worauf sich die aufschwimmende flussige Masse erhärtete, so dass die Lauge rein davon getrennt werden konnte. Um diese nun völlig davon zu befreyen, so wurde die Masse mit kleinen Antheilen destillirten Wassers einige mal schnell geschüttelt, zwischen Fliespapier geschlagen und bey gemäßigter Warme abgetrocknet, in welchem Zustande sie, anstatt abgenommen zu haben, 4 Gr. zugenommen hatte. Dieser Umstand deutete offenbar dahin, dass dieser Stoff einen Antheil Kali an sich gezogen habe, und dass er auch in dieser Vereinigung in der übrigen Aetzlange größtentheils unauflöslich seyn musse. Ligenschaften dieser Verbindung waren vorzüglich: eine dunkelgrunlichbraune Farbe; kein bemerkheher Geruch; ein in jedem kleinen Theilchen beandlicher durchdringender bitterer Geschmack; ein ziemlicher Zusammenhang; auf dem Bruche nicht krystallinisch, sondern blos derb; blieb an der Luft trocken; im Wasser leicht auflöslich, damit eine

gelbbraune, beym Schütteln stark schäumende, wie eine Seisenauslösung anfühlbare, eigenthumlich bitter, schwach seisenhaft schmeckende, durch die Säuren zerlegbare Auslösung bildend, wobey der ausgelöste Stoff mit seiner vorigen Natur wieder ausgeschieden wurde. Die zur Bildung dieser Verbindung angewendete Aetzlauge wurde bey Uebersättigung mit reiner Salzsäure nur schwach getrubt und setzte bey längerem ruheign Stehen nichts Pulveriges ab.

Nicht nur dieses, sondern auch die gänzliche Anwesenheit des charakteristischen bittern Geschmacks beweist, dass die Aetzlauge selbst nichts Bedeutendes aufgelöst habe. Es verhält sich demnach dieser Stoff in dem angefuhrten Falle beynah ganz so wie das Geigenharz, welches ebenfalls von der concentrirten Aetzlauge nicht aufgelöst wird, jedoch derselben soviel Aetzkali entreisst, um damit eine in Wasser auflösliche Seise bilden zu können. Zugleich beweist der ganze Erfolg dieses Versuchs, dass der Stein weder Harnsteinsäure enthalte, noch viel weniger sie der Hauptmasse nach selbst sey.

### Achter Versuch,

Alkohol von 85 Proc. eine halbe Unze, wurde mit 10 Gran des Steinpulvers unter ofterm Umschutteln und massigem Erwarmen in Beruhrung gesetzt. und bildete nach 2 Stunden eine braungelbe Auflösung, wobey jedoch noch ein geringer Antheil Pulver unaufgelöst blieb.

### Neunter Versuch,

Absoluter Alkohol eine Unze mit 10 Gran des ge pulverten Pferdeblasensteins in Bernhritug gesetzt, wirkte augenblicklich auf denselben, und Während eines einsteindigen Schuttelus bey + 15° R. Tomperatur war die Auflösung in so weit vollendet, dass die ganze Flussigkeit eine trube schmutzigbraune Farbe besals, und keine Spur des Polvers sich bey ruhigem Stehen mehr ablagerte. Die entstandene Auflösung zeigte jedoch in einem Gefals von sehr geringem Durchmesser einen schwachen Grad von Durchscheinbarkeit, und liefs zu gleicher Zeit die Gegenwart eines geringen Antheils eines unaufgelösten Stoffes erkennen; welshalb das Ganze durch ein gewogenes Filter gegossen, dasselbe nebst Rückstand wiederholt mit Alkohol ausgelaugt, beide in sauberes Fliefspapier geschlagen, bey mäßiger Stubenofenwarme ausgetrocknet und einen Gran schwer befunden wurde. Die filtrirte Auflösung war ganz durchsichtig und besals eine braungelbe Farbe; ein Theil derselben mit 8 Theilen Wasser verdunnt. erfuhr eine vollkommene Zerlegung, so dass der ausgeschiedene Stoff die Flüssigkeit völlig undurchuchtig und milchweiß machte. Der Rückstand verhielt sich wie ein thierischer Stoff, der über einer Flamme erhitzt, einen nicht völlig dem Harngeruch gleichen, doch diesem sehr ähnlichen ausstiefs, und hey mässigem Erwärmen in Aetzlauge aufgelöst wurde, im Wasser jedoch unverändert blieb.

### Zehnter Versuch.

Um nun zu erforschen, theils, welchen Grad der Auflöslichkeit das Blasensteinpulver in kochendem absoluten Alkohol zeige, theils, ob sich aus einer in der Wärme völlig gesättigten Auflösung beym Erkalten ein Theil des Aufgelösten vielleicht in krystallinischer Form ausscheide: so wurde eine Drachma desselben mit einer Unze absolutem Alkohol in einem geräumigen Glase durch mässige Sandbadhitze zum Sieden gebracht, und darin so lange erhalten, bis sich von dem Pulver nichts mehr aufzulösen schien; nun so schnell als möglich das Ganze noch siedend heiss auf ein kleines Filter gegeben, und dadurch von dem Unaufgelösten geschieden, welches letztere, nach vollkommenem Austracknen, 5 Gr. betrug. Die noch heiße, 6 Drachmen betragende, helle Flüssigkeit hatte eine sehr gesättigte dunkelröthlichbraune Farbe und zeigte sich in dem cylindrischen Unzenglase kaum durchsichtig. Nach dem völligen Erkalten zeigte sich anfangs keine Veränderung, die auf die Ausscheidung eines aufgelösten Antheils hindeutete; erst nach 2 Stunden hatte sich an den Wänden des Glases und an dessen Boden etwas, ohngefähr auf 2 Gran zu schätzendes, abgelagert, ohne jedoch im geringsten ein krystallinisches Ansehn zu besitzen, sondern vielmehr die Form eines etwas zusammenhängenden Pulverniederschlags, von der Farbe des unzerlegten Blasensteinpulvers. Da nun nach der vorhergehenden Bestimmung 20 Gran unseres Stoffes bey der Auflösung in kaltem absoluten Alkohol i Gran der

mgeführten thierischen Materie zuruckgeblieben war, so folgt daraus, dass die zu dem letzten Vermeh angewendeten 60 Gran, 3 Gran davon zuruckrelassen haben mulsten, und also nur o Gran fur unaufgelostes Pulver in Rechnung gebracht Averden homen, woraus sich ergiebt, dass die angefichrten 6 Drachmen siedender Alkohol, 55 Gran aufgelüst haben naussen, oder 6 Theile Alkohol beynahe einen Theil Pulver aufzulösen fahig sind. Da nun nach dem Erhalten sich nur ein sehr geringer Niederallag gebildet batte, so kann man ferner schlieben, dass der Unterschied der Auflöslichkeit des B'asensteinpulvers in siedendem und kaltem Alkohal nur sehr gering seyn konne. Die Auflosung serbst besafs ubrigens einen hervorstechenden bitteren, hinterher deutlich zusammenziehenden Ge-Le auf ihr Verhalten gegen Eisenoxydautiösung and Hausenblasenauflösung zu prufen. Die Halfte divon wurde demnach zuvor so lange nach und usch mit destillirtem Wasser vermischt, bis sie sich ta truben anfing; hierauf zu der einen Haltte 4 Tropfen einer gesattigten Auflösung des salzsauren Enenoxyds, zu der andern 40 Tropfen einer ziemlich gesättigten Hausenblasen-Autosung getröpfelt and beide Gemische lebhaft umgeschuttelt; die hierdurch sich zeigenden Reactionen waren nun tolgende: gleich nach erfolgter Zumischung der Eisenauflöung wurde die Flussigkeit gruniichschwarz und vollig undurchsichtig; die Hausenblasen - Auhösung bewirkte sogleich kaseartige Flocken von der Farbe des Pulvers, welche nach dem Ablagern einen ziem-Journ. f. Chem. w. Phys. 17. Ed. s. Hoft.

lichen Zusammenhang zeigten, so dass sie sich nur schwierig beym Schütteln in der trüben Flüssigkeit zertheilen liessen.

Diese Erfolge lehren sehr deutlich, dass der untersuchte Stoss eine große Aehnlichkeit mit dem gerhenden Extractivstoss habe.

# Eilfter Versuch.

Absoluter Schwefeläther 2 Drachmen mit 10 Gran des Blasensteinpulvers unter halbstündigem Schütteln bey einer Temperatur von + 15° R. in Berührung gesetzt, zeigte keine bemerkbare Wirkung auf diesen Stoff, denn als das trübe Gemenge ohngefähr eine halbe Stunde lang ruhig hingestelltward, hellte sich der überstehende Aether völlig auf, ohne im mindesten gefärbt zu seyn; auch zeigte das am Boden liegende Pulver keine bemerk-. Bey einer vorübergehenden Erliche Abnahme. wärmung bis ans Sieden, in soweit der Aether diese Temperatur - Erhöhung ertragen konnte, zeigte sich ebenfalls keine bemerkliche stärkere Einwirkung; woraus sich ergiebt, dass der Aether nicht das wahre Auflösungsmittel für diesen Stoff-sey.

### Zwölfter Versuch.

Terpenthinöl in gleichem Verhältnisse und auf gleiche Art mit dem Stoffe behandelt, zeigte durch seine schwachgelbliche Farbe und beynah unveränderte Menge des behandelten Pulvers eine sehr schwache Einwirkung; eine gelinde mehrstündige Digestionswärme, unter abwechselndem Umschütteln,

bewirkte keinen bemerklich größern Angrist, denn die aufgehellte Flüssigkeit war noch immer blassgelb, gefärbt und das Pulver lag wenig vermindert am Boden des Gefässes.

### Dreyzehnter Versuch.

Mandelöl zeigte bey ganz gleicher Behandlung beynah gar keine Wirkung darauf; bey einer unter öfterm Umschütteln veranstalteten mehrstündigen Erwärmung, erschien das Oel bey geringer Abnahme des Pulvers, blos etwas blassgelb gefärbt.

# Vierzehnter Versuch.

Destillirtes Wasser zeigte in der Kälte keine bemerkliche Wirkung darauf; eine Unze Wasser mit 10 Gran Pulver gelinde gekocht und filtrirt, gab eine wasserhelle Flüssigkeit, die jedoch durch ihren schwach bitterlichen Geschmack die Auflösung eines geringen Antheils verrieth; dass indessen dieser äuserst gering seyn muste, bewies der beynah gar nicht verminderte Rückstand; übrigens röthete die Auflösung ein damit eine halbe Stunde in Berührung gesetztes Streischen Lakmuspapier merklich, und schien dadurch in etwas die Natur einer, Säure zu verrathen.

### Funfzehnter Versuch.

20 Gran Blasensteinpulver in einem Zweyunzenglase über Kohlen so lange erhitzt, als sich noch etwas zu verslüchtigen schien, boten solgende Erscheinungen dar: ansangs entwickelte sich, indem die Masse zu schmelzen anfing, ein harnartiger Geruch, diesem folgte ein empyreumatisch-ölicher, der durch einen an dem obern Theil des Glases sich verdichtenden und auch in Gestalt eines starken Rauchs durch die Mündung des Glases gehenden Stoffes bewirkt zu werden schien, wobey zugleich ein schwach ammonialischer bemerkbar wurde. Der Rückstand betrug ¼ Gran und besals eine gelblichweisse Farbe, war übrigens geschmäck- und geruchlos, beym Uebergielsen mit concentrirter Salzsäure löste er sich größtentheils zu einer bräunlichgelben Flüssigkeit auf, und aus der stark mit Wasser verdünnten Auslösung schlugen einige Tropfen einer Auslösung des blausauren Eisenkali einen bemerklichen Antheil Berlinerblau nieder.

### . Sechzehnter Versuch.

Die in den vorhergehenden Versuchen bemerkte Leichtschmelzbarkeit veranlasste eine nochmalige Prüfung desselben in dieser Rücksicht; es wurden daher 10 Gran in einem silbernen Schälchen über einigen glühenden Kohlen mässig erhitzt, wobey ebenfalls die Schmelzung unter Verbreitung des eigenthümlichen Harngeruchs leicht erfolgte. Die langsam erkaltete Masse erstarrte schon, während das Gefäs noch warm war, und stellte eine schwärzlichbraune, nicht strahlige Substanz dar.

### Siebenzehnter Versuch.

Um die Producte, welche dieser Stoff bey einer Erhitzung in verschlossenen Gefässen giebt, ken-

nen zu lernen, und aus deren Zusammensetzung auf die Bestandtheile desselben schließen zu können, wurden 100 Gran davon im gepülverten Zustande in eine zur Hälfte davon angefüllt werdende Retorte, gegeben, hierauf das sich in dem Halse angehängt habende Pulver auf die schicklichste Weise daraus entfernt; dann dieselbe durch Hülfe eines wohlpassenden durchbohrten Korkstöpsels mit einer beynah-4 Unzen Wasser zu halten fähigen tububirten Vorlage und durch diese mit einer / förmigen gläsernen Gasentbindungsröhre in genaue Verbindung gesetzt, und zur noch größern Versicherung des luftdichten Zustandes der Fugen, diese überall kunst- " mässig mit doppelter nassgemachter Kälberblase verschlossen. Der so vorgerichtete Apparat wurde nun in eine solche Stellung gebracht, dass die Retorte in einem, in einem kleinen Windofen stehenden, hessischen Schmelztiegel mit Sand bedeckt, und die Entbindungsröhre in eine mit gekochtem und noch heisem Wasser gefüllte Porzellanschale geleitet werden konnte. Hierauf wurde durch allmählig bis zum Glühen der Retorte verstärktes Kohlenfeuer beabsichtigte Zersetzung begonnen, und sobald durch die Erhitzung der atmosphärischen Luft der Retorte, ausgedehnt werdende Luftbläschen sich zu entwickeln anfingen, ein mit gekochtem heissen Wasser versehenes Vierunzenglas über die Mündung der Entbindungsröbre gestellt. Die vom Anfang bis zu Ende der Arbeit sich zeigenden Erscheinungen waren folgende: anfangs gingen 6 Tropfen reiner, ungefärbter, wässeriger Flüssigkeit über, auf diese

folgte, wie abgeschnitten, eine braungelbe, 'öliche, in zusammenhängenden Fäden herabsließende, dann eine gelbbraune, hierauf eine rothbraune und endlich eine schwarzbraune gleichbeschassene Flüssigkeit, wo die später folgende immer dickslüssiger wurde, so dass die letzte nur sehr schwierig und bey starker Erhitzung des Retortenhalses abslos, und daher fast theerartig war; von einem Sublimat konnte keine bemerkliche Menge wahrgenommen werden.

Während dieser Destillation füllte sich das übergestülpte Glas mit Gas, an, welches man aller Wahrscheinlichkeit nach größtentheils für die atmosphärische Luft der Gefässe zu nehmen hatte, dem jedoch die Prüfung widersprach; in ein frisch vorgelegtes Glas von demselben Rauminhalt gingen nur noch soviel Gasblasen bey dem verstärktesten Feuer über, dass solches kaum zur Hälfte davon angefüllt wurde, und diese Gasentbindung erfolgte zuletzt sehr langsam. Als weder etwas Flüssiges noch Gasförmiges sich weiter entband, wurde die Arbeit beendigt. Von dem erhaltenen Destillate liessen sich nur 78 Gran in eine genau gewogene, kleine Porzellanschale ausleeren, ein kleiner, jedoch geringer Antheil blieb, selbst bey einer mässigen Erwärmung, ohne abzufliessen an den Wänden der Vorlage zurück, konnte jedoch nicht mehr betragen als höchstens 2 Gran, wonach seine ganze Menge auf 80 Gran steigen würde. Da nun 6 Tropfen davon oder 6 Gran, welches auch die nach Absonderung der wässerigen Flüssigkeit veranstaltete Wägung erwies, für das wässerige Destillat in Rechnung gebracht werden müssen, so

ergiebt sich daraus, dass die Menge des Oels 74 Gran betrage.

Eine nähere Untersuchung beider Flüssigkeiten zeigte:

- 1) Dass die wässerige, Wasser mit essigsaurem Ammoniak und einer großen Menge überschüssiger Essigsäure sey, denn
  - a) sie röchete das Lackmuspapier;

3

- b) sie schmeckte, wie Essigsäure;
- c) es entwickelte sich durch einige Tropfen Aetzkalislüssigkeit, ein obwohl geringer, jedoch sowohl durch den Geruch, als durch die beym Berühren mit Essigsäure entstehenden weißen Nebel wahrnehmbarer Antheil von Ammoniak.
- 2) Dass die öliche, ein reines ammoniakfreyes empyreumatisches Oel sey, denn es roch weder im geringsten ammonialisch, noch entwickelte es beym mit Aerzkalislüssigkeit ammonialische Schütteln Dünste, selbst nicht einmal solche, die durch mit Essigsäure beseuchtetes Papier zu entdecken gewesen wären, welches sich ausser den bereits angeführten Eigenschaften noch auszeichnete: durch einen durchdringenden, dem Bernsteinöl sehr ähnlichen Geruch, der jedoch bey einer sehr starken Verbreitung in einen andern, ranziger Butter am nächsten kommenden, überging; durch einen, einem fetten Oele sehr ähnlichen, milden, branstigen, nur entfernt etwas erwärmenden Geschmack; durch große Auflöslichkeit in absolutem Alkohol und Unvermischbarkeit mit der Aetzlauge.

Die in der Retorte rückständige Kohle betrug nach der möglichst genauen Sammlung 2 Gran und zeichnete sich durch seine Lockerheit und Leichtigkeit, so wie durch eine gesättigte Schwärze und glänzende Beschassenheit aus; war übrigens geruch- und geschmacklos. In einem hessischen Schmelztiegel bey anhaltender Glühhitze eingeäschert, gab sie 5 Gran einer ochergelben Asche, die bey der weitern Zerlegung sich wie ein Gemisch aus Kieselerde, phosphorsaurem Kalk, kohlensaurem Kalk nebst einem Antheil Thonerde, Eisenoxyd, einer Spur Manganoxyd und schwefelsaur. Kalk erwies.

Die oben erhaltenen beiden Portionen Luft zeigten bey der veranstalteten vorsichtigen Waschung mit Kalkmilch, dass die erstere dem vierten Theile nach, die letztere zum dritten Theil aus Kohlenstossäure bestand. Bey einem kunstmässigen Verbrennen durch Hülfe von Seifenschaum, erfolgtediess in beiden Fällen langsam und ruhig, ohne bemerkbares Geräusch, mit einer schönen blauen Flamme, welches, was die erste Portion anbelangt, in sofern ausfallend war, weil man in ihr doch einen großen Antheil der atmosphärischen Luft der Gefässe vorhanden glauben musste, die theils durch Ausdehnung vermittelst der Wärme, theils durch die sich später entwickelt habenden Gasarten, aus den Gefässen des Apparats getrieben werden musste. Es, scheint-demnach nur eine aus der atmosphärischen Luft der Gefässe und der entwickelten Gasarten gemengte Luft übergegangen, und diese in einem zur Darstellung der Knalluft ungünstigen Veraltniss gemischt gewesen zu seyn. Uebrigens geht aus dieser Untersuchung hervor, dass das entbundene Gasgemisch aus Kohlenstossäure und hohlen-Wasserstossgas bestanden habe. Austallend ist es noch, dass der sich bey der Zusammenrechnung aller sesten und tropsbarslussigen Producte ergebende Verlust von 18 Gran, die Bildung keiner größern Menge Gas als die angesuhrte, veranlasst hat, und es lässt sich schwer einsehn, wohin bey dem völlig lustdichten Apparate, der Rest des Verlustes gekommen sey \*).

Die Resultate dieses Versuchs zeigen übrigens ebenfalls, dass unser Stoff dem Pilanzenharze in seiner Mischung am ahnlichsten sey, wofür auch das Verhalten gegen den Alkohol und andere Reagentien zu sprechen scheint, obwohl er aber wegen seiner Unaufloslichkeit in Aether wieder davon abzuweichen scheint. Noch zeigte dieser Versuch, dass unser Stein Eisen in seiner Mischung enthalte, welches jetzt nur erst von Wurzer mit Bestimmtheit in den Blasensteinen nuchgewießen ist.

### Resultate der vorstehenden Untersuchung.

1) Der untersuchte Pferdeblasenstein von Sondershausen zeigte in seiner Mischung und Verhalten

<sup>\*)</sup> Wohrscheinlich ist er im Destillirapparat zurückgeblieben; denn der Raum desselben muß doch mit einem elanischen Flässigen erfällt gewesen seyn. D-r.

die größte Achnlichkeit mit einem Pflanzenharze, wie seine große Auflöslichkeit im Alkohol, seine Verbindungsfahigkeit mit dem Aetzammoniak und der Aetzkaliflüssigkeit, die Producte seiner trocknen Destillation u.s. w., deutlich beweisen. Dabey zeichnete er sich vor den mehrsten Pflanzenharzen aus:

- a) Durch seine Unauflöslichkeit in absolutem Schwefeläther, ätherischen und fetten Oelen.
- b) Durch sein eigenthümliches Verhalten gegen, die Schweselsäure und Salpetersäure, durch, welche er nicht nur leicht aufgelöst, sondern auch von letzterer in einen eigenthümlichen bitteren, dem Welterschen Bitter nicht ähnlichen Stoff verändert wird.
- c) Durch seine Verbindung mit dem Halogengas, mit welchem er sich unzersetzt, in einer bis auf ½ des Ganzen steigenden Menge, vereinigt.
  - d) Durch seine dem Gerbestoff sehr nahe kommende Wirkung auf die Eisenoxydauslösungen und den thierischen Leim u. s. w. Uebrigens enthält der Pferdeblasenstein neben dem die Hauptmasse ausmachenden eigenthümlichen Harze, den zehnten Theil einer in Actzlauge auslöslichen thierischen Substanz, und einen beym Erhitzen den Harngeruch erzeugenden Stoff.
- 2. Die von dem, 2 Gran betragenden, kohlichten Rückstande der Destillation 100 Grans unseres Pfer-

deblasensteins, durch Einäscherung erhaltenen & Gr. betragende Asche zerfiel in:

Kieselerde
phosphorsauren Kalk
kohlensauren Kalk
Thonerde
Eisenoxyd
Manganoxyd eine Spur, und
schwefelsauren Kalk.

Demnach geht hieraus hervor, dass ausser den angeführten Stossen, auch das Eisen zu den Bestandtheilen unseres Pferdeblasenstein gehöre, und dass sich
die Gegenwart desselben in den Blasensteinen zum
zweytenmal bestätigt finde.

3. Aeusserst merkwürdig ist die im fünsten Versuch gesundene Vereinigungsfähigkeit des Halogengases mit dem Blasenstein in einem so großen Verhältnis, und ohne dessen innere Mischung gänzlich zu zersetzen, um so mehr, da die ausserordentlich lebhasten Wirkungen dieses Gas auf die damit in Berührung gesetzten metallischen und andere einfachen und zusammengesetzten Körper, bekannt sind; und gewiß verdient das Verhalten genannten Gases in dieser Rücksicht auch gegen andere Harze und ähnliche Stoffe thierischer und vegetabilischer Abkunst geprüft zu werden.

## Untersuchungen

über die Flüssigkeiten verschiedener Wassersuchten, nebst einer vergleichenden Analyse des Blutwassers.

#### Von

#### ALEXANDER MARCET.

Aus den Medico-chirurgical Transactions. Vol. 2. frey übertragen vom Prof. Meinecke.

## I. Flüssigkeit der Spina bisida.

## A. Allgemeine Eigenschaften.

- 1. Das spec. Gewicht dieser Flüssigkeit war 1,007, das Wasser als Einheit genommen; bey einem Falle nur 1,0066.
  - 2. Sie war vollkommen durchsichtig und geruchlos, und blieb auch so mehrere Tage lang, nachdem sie gesammelt worden.
    - 3. Sie reagirte alkalisch.
- 4. Salzsäure brachte darin keine Gerinnung hervor. Durch Schwefelsäure wurde sie etwas getrübt, besonders in der Wärme. Salpetersäure veranlasste weisse Wolken, welche sich schnell

niederschlugen, aber beym Schütteln wieder verschwanden.

- 5. Salzsaures Quecksilberoxyd wirkte anfangs nicht, aber bey der Erwärmung entstand dadurch eine leichte Trübung.
- 6. Gallustinctur bewirkte eine leichte Trübung, aber keinen deutlichen Niederschlag.
  - 7. Alkohol veränderte nichts.
- 8. Oxalsaures Kali \*) gab nur eine geringe wolkige Trübung.
- 9. Essigeaures Bley und salpetersaures Silber bildeten reichliche Niederschläge.
- 10. Salzsaurer Baryt und salzsaures Platin zeigten keine merkliche Wirkung.
- stand weder Gerinnung noch Niederschlag, aber als die Flüssigkeit durch Abdampfen eingeengt wurde, so erschien ein weißes fettiges Häutchen; welches zuletzt ganz hart und spröde wurde, und während der Behandlung einen schwachen thierischen Geruch ausstieß, wie erhitzter Speichel. Nachdem die Hitze weiter getrieben, blieb eine halbverkohlte, braune, schwammige thierische Substanz zurück, bedeckt und vermischt mit einer verworren krystallisirten Salzmasse.
- 12. Wasser auf diesen Rückstand gegossen, liess den grössten Theil der thierischen Substanz unauf-

<sup>\*)</sup> Im Originale steht oxalsaurer Kalk (oxalate of Lime.)

Mke.

gelöst; der kleinere zugleich mit der Salzmasse aufgelöste Antheil stellte nach dem Filtriren eine klase braune Flüssigkeit dar, und gab von neuem das erwähnte Häutchen bey der zweyten und dritten Wiederholung des Processes.

## B. Menge und Bestandtheile des thierischen Stoffs.

Aus den eben erwähnten Versuchen, insbesondere aus 4, 5, 6 und 12 scheint sich zu ergeben, dass der thierische Stoff dieser Flüssigkeit sast gänzlich aus einer im Wasser löslichen, nicht gerinnbaren Masse besteht, die man Schleim-Extractivstoff (muco-extractive matter) nennen könnte, verbunden mit einer Spur von Eyweiss, und ohne eine merkliche Menge von Gallerte. Die geringe Trübung durch Gallustinctur kann keine Anzeige auf Gallerte seyn, es muss vielmehr aus dem starken Niederschlage, welchen der Gerbstoff mit der kleinsten Menge Gallerte bildet, und aus der Trübung, welche derselbe in eyweisshaltigen Flüssigkeiten bewirkt, geschlossen werden, dass diese Flüssigkeit eine geringe Menge Eyweis enthält.

Die Menge dieses thierischen Stoffs wurde auf folgendem Wege gefunden:

- 1. 600 Gran der Flüssigkeit zur Trockne in einem Platintiegel abgedunstet, gaben einen Rückstand, welcher, im Sandbade bis zu einer schwammigen, spröden und halbverkohlten Masse getrocknet, 6,5 Gran wog.
- 2. Diese Masse, bis zum Rothglühen erhitzt, wodurch der thierische Stoff bis auf einige kaum

## üb. die Flüssigkeiten vers. Wassersuchten etc. 31

merkliche Theil Kohle zerstört wurde, verminderte sich auf 5.2 Gran \*). Es sind also in 600 Theilen dieser Flüssigkeit nur 1,3 Gran oder in 1000 Th. 2,2 Gran thierischen Stoffs vorhanden.

### C. Menge der Salzmasse.

Nach dem Einäschern des thierischen Stoffs blieb eine Salzmasse zurück, deren Menge, nach drey Versuchen, folgende war:

1) 400	Gr. de	r Flüss	igkeit g	aben	3,5 Gr. Salz
2) 200	-	•			1,7 — —
3) 300	<del></del>				2,9 — —

900 Gr. der Flüssigkeit enth. also 8,1 Gr. Sálz.

Nach Zurechnung einer kleinen Menge mit dem Ueberrest der Kohle verbundener unlöslicher Salze beträgt der Gehalt sämmtlicher Salze in 1000 Theilen der Flüssigkeit 9 Theile.

<sup>\*)</sup> Bey diesem Verfahren, wodurch gewöhnlich der thierische Stoff von den Salzen in ähnlichen Untersuchungen abgesondert wird, gehen freylich die ammoniakalischen Salze, wenn sie anwesend, verloren; da aber das Beysammenseyn der Ammoniaksalze mit einem fixen Kali im Uebermaals höchst unwahrscheinlich ist, und diese fragliche Flüssigkeit beym Zusatz von ätzendem Kali kein Ammoniak zeigte, so ist zu vermuthen, dass das Ammoniak, welches dergleichen Flüssigkeiten unter gewissen Umständen gaben, in einiger Verbindung mit dem thierischen Stoffe sich befindet, oder vielmehr in Folge der Einäscherung gebildet wird.

#### D. Bestandtheile der Salzmasse.

- ohne Schwierigkeit auf, mit Ausnahmé einiger leichten Flocken, welche in der Auflösung schwammen, und Spuren des thierischen Stoffs zu seyn schienen. Diese Auflösung, durchgeseiht und bis zur Trockne langsam abgedunstet, gab Büchsel cubischer Krystalle von salzsaurem Natron, überzogen mit einem dünnen Häutchen von nicht krystallisirter, augenscheinlich zersliesslicher Salzmasse.
- 2. Diese salzige Masse brauste mit Säuren auf, und wiederaufgelöst in Wasser, hatte sie folgende Eigenschaften:
- a) Sie färbte das mit Veilchensaft gefärbte Papier grün.
- b) Nachdem das freye Kali durch Essigsäure gesättigt worden, entstand ein reichlicher Niederschlag durch salpetersaures Silber und ein deutlicher, doch unbeträchtlicher Niederschlag durch salpetersauren und salzsauren Baryt.
- c) Oxalsaures Ammoniak, blausaures Kali, ätzendes, Kali und Natron und salzsaures Platin bewirkten keine Niederschläge.

Diese Anslösung scheint daher salzsaures Natron, kohlensaures Natron und eine Spur eines schweselsauren Alkalisalzes zu enthalten.

3. Die unauflösliche Asche oder der kohlenhaltige Rückstand, welcher nur einen kleinen Theil eines Grans betrug, wurde in einem Tropfen verdünnter Salzsäure aufgelöst, und zeigte deutliche ub. die Flüssigkeiten vers. Wassersuchten etc. 33

Spuren von Kalk und Eisen, aber nicht von Schwefelsäure. Nach der Ausscheidung'des Kalks wurde in dieser Auflösung Phosphorsäure entdeckt durch kohlensaures Ammonium und durch Talksalze.

4. Um die Verbaltnissmengen der zwey Hauptbestandtheile (Natron und salzsaures Natron) in dieser Flüssigkeit zu entdecken, wurde folgendes Verfahren gewählt.

Zu der bekannten Menge der trocknen Salzmasse wurde Essigsaure geschüttet, in der Absicht, diese mit dem freyen Natron zu verbinden, und damit ein in Alkohol lösliches essigsaures Salzdarzustellen. Die Masse wurde wieder getrocknet und darauf mit Alkohol behandelt, um das essigsaure Natron aufzulösen und von dem salzsauren Natron zu scheiden. Die Alkoholauflösung, abgegossen und zur Trockne abgedunstet, gab einen Bückstand, welcher 17 bis 18 Proc. der Salzmasse betrug.

6. Um die Salzsäure auszuscheiden, wurde zu einem bekannten Gewicht der salzigen Masse, welche vorher mit Salpetersäure gesäuert war, salpetersaures Silber geschuttet. Nach Henrys Angabe, daß 100 Theile geglühetes Kochsalz 241 Theile salzsaures Silber geben, fanden sich 85 Gran salzsaures Natron in 100 Gran der salzigen Masse, und es blieben 15 Gr. Soda zurück, mit etwas Kohlensäure verbunden, wie das Aufbrausen mit Sauren zeigte\*).

<sup>\*)</sup> Gegen die allgemeine Meinung ist hier angenommen, dass das Natron in den thierischen Flüssigkeiten ätzend vorhan-Journ. f. Chem. v. Phys. 17. Bd. 1. Heft. 5

Dieser letzte Versuch, welcher eine größere Menge Natron liefert als der vorige, wonach nur 17 bis 18 Theile essigsaures Natron gefunden wurden, scheint genauer zu seyn, weil er auf einem einfacheren und geraderen Wege angestellt ist.

## E. Wiederholung.

Aus dem Ganzen der angegebenen Versuche geht hervor, dass 100 Theile der Flüssigkeit des hydropischen gespaltenen Rückgrats enthalten:

Wasser	•	. •	•	·•	•	98,860
Thierischer Stoff	•	•	•	•	•	0,220
Salzsaures Natron	•	•	•	•		0,765
Natron mit einer S	our	eines	schw	efels.	Alkal	i 0,135
Phosphorsaurer K	alk	u. ph	ospho	rs. Ei	sen	0,020
_		•	_		`	<del>                                      </del>

oder 1,14 Proc. festen Stoffs, welcher aus 0,22 Th. thierischen Stoffs und 0,92 Th. Salzmasse besteht.

den sey, obgleich es sich bey der Einäscherung kohlensauer findet. Es ist aber klar, dass das Natron bey der
Verbrennung des thierischen Stoffs mehr oder weniger
Kohlensäure anziehen muss, und zum Beweise, dass das
Natron hier im ätzenden Zustande oder vielleicht in
einer besondern Verbindung mit dem thierischen Stoffe
zugegen sey, ist zu bemerken, dass eine Säure auf den
trocknen Ruckstand gegossen, che der thierische Stoff
verbrannt worden, kein Ausbrausen hervorbringt.

Marcet.

100,000

ab. die Flüssigkeiten vers. Wassersuchten etc. 35

# 11. Flüssigkeit eines Wasserkopfs (Hidrocephalus internus).

- 1. Das spec. Gew. dieser Flussigkeit ist 2,0067. Die Wirkung der Reagentien, die Durchsichtigkeit und alle ubrigen allgemeinen außern Kennzeichen derselben stimmen genau mit denen der vorhin untersuchten Flussigkeit überein.
- 2. Die Flüssigkeiten von zwey verschiedenen Wasserköpfen, ab jedunstet, getrocknet und analysirt auf die obige Weise, gaben dieselben festen Bestandtheile, und beynahe in demselben Verhaltnisse, als das Wasser der Spina bifida, nur in etwas geringerer Menge. Das einzig Besondere war eine deutliche Spur von Talkerde, welche nach der Einsscherung des Ruckstandes in der kohligen im Wasser unauflöslichen Masse sich vorfand.
- 3. Die Bestandtheile von 100 Theilen der Flussigkeit der Wasserköpfe sind folgende:

Wasser			•			99,080
Schleim mit ein	e <mark>r S</mark> pr	ır vən	Ey	weils		0,113
Salzsaures Natro	n mit	einer	Spur	von	salz-	
saurem Kali						0,664
Kohlensäuerlich	es Nat	ron 1	nit e	iner S	Spur	
eines schwefe	elsaure	n Alk	alie			0,124
Phosphorsaurer:	Kalk n	it Spi	uren :	von p	bos-	
phoreaurem E				•		020,0
						100,000

oder 0,92 feste Bestandtheile, welche aus 0,112 Th. Hierischer Substanz und 0,808 Th. salziger Stoffe testehen.

## 111. Ueber das Alkali der Flüssigkeit des Wasserkopfs insbesondere.

Die Spur von Kali, deren in der vorigen Anzilyse erwähnt wird, veranlasste eine besonder scharfe Untersuchung, um bestimmt zu entschei den, ob das freye Alkali der thierischen Flüssigkeiten, wie Pearson versichert, aus Kali besteht, oder ob nach Berzelius bloß Natron zugegen ist, oder ob endlich beide Alkalien die Hauptbestandtheilt der Salzmasse bilden. Wollaston nahm an diese Untersuchung Theil.

Zur Untersuchung wurde das Wasser aus der Kopfe eines Knaben genommen, der am Hydrocc phalus gestorben war. Die Salzmasse wurde au die vorhin beschriebene Weise von dem thierischer Stoffe durch Einascherung befreyet.

Wasser aufgelost, und der freywilligen Abdunstung in einer Glasschaale, bey sehr warmem Wetter und besonders trockner Luft, ausgesetzt, befand sich nach drey Tagen in dem Zustande einer trockner krystallisirten Masse, bestehend aus großen enbischen Krystallen, deren einige 3 bis 2011 maßen und vermischt mit andern Krystallen von gleiche Gestalt, aber weit geringerer Größe. In den Zwischenräumen zwischen diesen Krystallen und aufhren Seitenflächen bemerkte man kleine weiße und undurchsichtige Puncte oder Kügelchen, durch flochten mit zahllosen Nadeln oder durchsichtiger spießigen Krystallen, vollkommen deutlich, doch uur als einen sehr dunnen Anflug.

3) Aus einer andern Abtheilung desselben Wassers, welches von einem andern verstorbenen Kranken genommen, und auf gleiche Weise behandelt war, erhielt man ebenfalls die eubischen Krystalle mit weißen Puncten besaet, aber ohne die durchsichtigen Nadeln. Auch hier fanden sich, wie bey der vorigen Abtheilung, zwischen den Krystallen des satzsauren Natrons kleine Wurfel von salzsaurem hali, und die weißen Puncte bestanden ebenfalls ansschließlich aus kohlensaurem Natron. Die letztere Abtheilung enthielt weniger salzsaures Kali als die erstere, aber in beiden waltete das salzsaure Natron betrachtlich vor.

4. Das Kali zu entdecken und vom Natron zu schriden, wurden Auflösungen von Weinsteinsäure und von salzsaurem Platin \*) angewandt, zwer

Beide Mittel sind, sofern ihre Auflösungen nicht zu sehr verdünst worden, sehr deutlich in ihren Auzeigen, aber die Weinsteinsäure entdeckt noch weit geringere Mengen von Kali, als das salzsaure Platin. Um letzteres sehr empfindlich zu machen, muß man sorgfaltig den Ueberschuß an Säure bey dem Abdampfen zur Trockne vertreiben. — Hierbey bemerkt Atkins, daß die Weinseinsäure mit starken Auflosungen von Natron oder kohlenseurem Natron Niederschlage bildet, welche denem

Mittel, welche beide mit dem Kali, in welcher Verbindung es sich auch befinden mag, Salze von sehr geringer Auflöslichkeit darstellen, so dass, wenn Kali gegenwärtig ist, ein Niederschlag fällt und weise Streisen entstehen, wenn man das Gefäls mit einem scharfen Instrumente ritzt.

- 5. Das kohlensaure Natron wurde erkannt, nicht allein durch die Mittel, welche die Abwesenheit des Kali anzeigten, sondern auch an den rhomboidalen Krystallen, welche dasselbe mit Salpetersäure gab. Kali giebt bekanntlich mit Salpetersäure sechseitige Säulen.
- 6. Es ist bemerkenswerth, dass einige unter den cubischen Krystallen auch nach sorgfältigem Waschen als zusammengesetzt aus Natron und Kali zugleich befunden wurden, während vergleichende Versuche zeigten, dass gemischte Auslösungen von salzsaurem Natron und salzsaurem Kali, der Krystallisation überlassen, Würfel gaben, welche entweder aus salzsaurem Natron allein, oder aus salzsaurem Kali allein bestanden, und dass beide Salze zugleich nie in demselben Würfel vorkamen. Aus einigen

mit Kali oder seinen Verbindungen erhaltenen gleichen: doch findet der wesentliche Unterschied zwischen diesen beiden Alkalien Statt, dass das Natron ein leichtauslösliches saures weinsteinsaures Salz darstellt, und dass auf die Verbindungen des Natrons mit Salpetersäure, Salzsäure und Essigsäure die Weinsteinsäure keine sichtbare Wirkung äussert, während die Kalisalze sämmtlich von dieser Säure zersetzt werden. Marcet.

ib. die Flussigkeiten vers. Wassersuchten etc. 39

der vorigen Versuche über die Flussigkeiten der Spina bisida wurde geschlossen, dass kein Kali vorbanden sey, indem salzsaures Platin keine Niederschläge bewirkte: allein diess rührte ohnstreitig daher, dass man die ganze Salzmasse in sehr verdünnter Auslösung behandelte, statt besondere Krystalle ausauwählen.

# IV. Die Flüssigkeit der Bauchwassersucht (Asçites),

Diese Flüssigkeit, so wie die von den folgenden VI und VII, wurden aus dem Unterleibe, der Brusthöhle und dem Herzbeutel eines und desselben Kranken genommen, eines jungen siebzehnjährigen Mannes, der kurz vorher an einer allgemeinen Wassersucht gestorben war. Sie waren noch frisch und ohne Geruch. Sie unterschieden sich von den vorigen Flussigkeiten beträchtlich durch ihren größern Gebalt an thierischem Stoffe, aber unter einander waren sie sich ziemlich gleich, sowohl in ihren äußern als chemischen Kennzeichen, wie aus folgenden Beobachtungen hervorgeht.

- 1. Die Flussigkeit der Bauchhöhle war gelblich gefärbt, ins Grüne spielend.
  - 2. Ihr spec, Gewicht war 1,015.
  - 3. Sie reagirte alkalisch.
- 4. Mineralsäuren bewirkten darin beträchtliche flockige. Niederschläge.
- 5. Bey Anwendung der Wärme erschienen beträchtliche Mengen geronnenes Eyweiss, doch nicht

binreichend, um die ganze Flüssigkeit in eine gleichförmige feste Gerinnung zu versetzen.

- 6. 600 Gran zur Trockne verdunstet, hinterließen einen halbverkohlten Rückstand, welcher 20,2 Gran wog.
- Auskunft zu erhalten, wurden 900 Gran Flussigkeit mit ein wenig verdünnter Salzsäure gekocht. Nach Absonderung des geronnenen Eyweißes gab die klare Flüssigkeit keinen wägbaren Niederschlag, weder mit salzsaurem Quecksilberoxyd, noch mit Gallustinctur, doch wurde durch beide eine leichte Trubung bewirkt. Abgedampft zur Trockne und eingesschert, gab die Flussigkeit 5,1 Gran Salzmasse und 2,3 Gr. halbverkohlten thierischen Stoff, außer dem vorbin abgesonderten Eyweiße. Wahrend der Abdampfung spürte man einen Harngeruch, wobey indes bemerkt werden muß, daß die Flüssigkeit wahrend des Versuchs schon eine ansangende Fäulenis erlitten hatte.
- 8. Der Ruckstand (6) wurde in einem Platintiegel geglühet, und nachdem die kohlige Substans durch Wiederauflösung abgesondert worden, filtrirt und wieder abgedampft in einem Sandbade. Er betrug jetzt 4,8 Gran.
- 9. Diese Salzmasse, dem langsamen Anschießen überlassen, setzte sich in theils cubischen theils octaedrischen Krystallen ab, welche mit andern federförmigen oder strahligen Krystallen durchwebt waren.
- 10. Diese federförmigen Krystalle brausten mit Säuren lebhaft auf, und gab keinen bleibenden Nie-

üb, die Flüssigkeiten vers. Wassersuchten etc. 41

berschlag weder mit Weinsteinsäure noch mit salz-

- 11. Die cubischen und octaëdrischen Krystalle hingegen gaben mit beiden eben crwähnten Mitteln einen Niederschlag.
- 12. Barytauflösung zeigte hier eine größere Menge Schwefelsäure an, als in den vorigen Flüsaigkeiten.
- 13. Ein Theil der salzigen Masse wurde mit verdunnter Salpetersäure behandelt, und wieder tangsam abgedunstet, worauf eine verworrene Erystallisation eintrat, worin shomboidale Erystalle deutlich zu unterscheiden waren.
- 14. Der Stoff (8) mit verdünnter Salzsäure bebandelt und nach dem Durchseihen zur Trockno im Sandbade abgedunstet, gab einen salzigen Ruckstand von 0,3 Gran.
- 15. Dieser Ruckstand bestand aus Kalk, Eisen, Talk, Phosphorsaure und etwas thierischen Stoff.

Es bestehen also 100 Theile der Flüssigkeit der Bauchwassersucht aus

Wasser					4			96,65
Lyweis								2,26
Schleimi	gem	thieri	schei	n Stof	Ŧ.			0,25
Salzsaure	m N	atron	mite	twas	salzsa	luten	ı Kali	0,60
Kohlens	uerli	ichem	Na	tron 1	mit e	eister	Spur	
eines s	eb w	efelsa	uren	Alkali	i .			0,19
Phospho	rsaur	em E	isen 1	und p	hosp	horsa	urem	k .
Kalk v	nd I	l'alk	4		4		4	6,05

100,084

Es enthalten also 100 Theile dieser Flussigkeit 3,35 Th. feste Substanz, welche aus 25,1 Th. thieri schen Stoffs und 0,84 salzigen Substanzen bestehen

# V. Flüssigkeit einer Wassersucht des Eyerstock (Hydrops ovarii).

Diese Flussigkeit war etwas zäh und von chocoladebrauner Farbe. Ihr spec. Gewicht betrug 1,0202. Beym rubigen Stehen schlug sich eine beträchtliche Menge von braunem Bodensatz nieder, welcher durch Hitze und durch Säuren in einen zähen Teig, aber in keine dichte Masse verwandelt wurde. In 100 Theilen der Flussigkeit fanden sich 0,8 Gran Salze und 1,22 Gran thierischen Stoffe, ausammen also 2,02 Gran feste Substanz.

### VI. Flüssigkeit der Brustwassersucht (Hydrothorax).

- Im Acussern glich dieses Wasser den vorigen Flüssigkeiten; nachdem es aber 24 Stunden gestanden hatte, so wurde es trübe und zog sich ins Nelkenbraune, wobey sich eine eyweissartige Masse absetzte. Beym Schütteln verschwand das Trube wieder, und nach einigen Stunden fielen geronnene Flocken nieder, wie alle eyweisshaltigen Flussigkeiten sie absetzen.
  - 2. Das spec. Gew. der Flüssigkeit war 1,0121.
- 3. Abgedunstet und getrocknet gaben 100 Th. derselben 2,66 Gr. feste Substanz, welche 1,88 Gr.

ab, die Flüssigkeiten vers. Wassersuchten etc. 43

thierischen Stoffs und 0,78 Gr. Salze enthielten. Letztere beständen aus 0,06 Gr. salzsauren Salzen und aus 0,18 Gr. kohlensaurem Kali.

### VII. Flüssigkeit der Wassersucht des Herzbeutels (Hidrops Fericardii).

- 1. Das spec. Gewicht beträgt 1,0143.
- 2. 100 Therle der Flussigkeit geben 3,3 Theile feste Masse, welche aus 2,55 Theilen thierischen Stoffs und 0,75 Theilen Salze besteht.
- 3. Im Aeofsern und in aller, ibrigen Eigenschaften bewerkt man keinen Unt ischied zwischen dieser Flussigkeit und den vorigen.

# VIII. Flussigkeit der Hodenwassersucht (Uydrocele).

- 1. Sie war vollkommen klar und durchsichtig, gleich hellem weißen Wein.
  - 2. Ihr spec. Gewicht war 1,0243.
- 3. Sie hatte keinen Geruch, gab mehrere Tage lang beym rubigen Stehen keinen Bodensatz ab, allein nach einer Woche wurde sie etwas trube, und verbreitete einen starken Geruch nach Phosphorwasserstofigas.
- 4. Verdünnte Sauren brachten nur eine leichte Trabung bervor, concentrirte Sauren hingegen bewirkten reichliche weiße Niederschläge. Salzsaures Quecksilberoxyd und Alkohol gaben starke weiße

Fällungen. Gallustinctur fällete einen betrachtliche brauuen Niederschlag.

- 5. Hitze und Einengung bewirkten anfangs ein Undurchsichtigkeit und darauf eine Verdickung de flussigen Masse, welche beym Umruhren die Gestalleines zähen Teiges annahm; bey fortgesetzter Er hitzung ging die Masse in ein festes Coagulum über
- 6. Ein Theil der ungeronnenen Flussigkeit, fer ner eingeengt, gab beym Erkalten keine Gallerte aber sie wurde trub durch Gallustinctur, doch in geringerm Grade als die frische Flussigkeit. Mit salz saurem Quecksilberoxyd gekocht, um die letzten Antheile von Eyweiss, welche die Gallustinctur an zeigte, wegzunehmen, erhielt die Flussigkeit eine Milchfarbe, welche vermittelst Seihen nicht ganz entfernt werden konnte; doch außerte auf die geoe h te Flussigkeit nun die Gallustinctur keine ferpere Wirkung.
- 7. 500 Gran dieser zur Trockne abgedunsteten. Flüssigkeit gaben nach dem Einäschern eine Salzmasse, welche getrocknet im Sandbade 4.1 Gran wog.
- 8. 200 Gran derselben Flüssigkeit abgedunstet und in einen halbverkohlten Zustand versetzt, wogen 16 Gran.
- 9. Es enthalten also 100 Theile dieser Flüssigkeit 8 Theile feste Stoffe, welche aus 7,15 Th. thierischen Stoffs und 0,85 Salzmasse bestehen (mit Einschluß von 0,03 Th. der salzigen Masse, welche in der kohligen Substanz vorhanden sind).

ib. die Flüssigkeiten vers. Wassersuchten etc. 46

### 1X. Flussigkeit einer Hydatide.

Diese Flussigkeit, aus der Hydatide an der Leber einer Frau genommen, war hell und durchsichig, doch von gelblicher Farbe. Gerinnung oder Trubung entstand nicht durch Zuschutten von verduanter Schwefelsäure oder Salzsaure; allein concentrirte Salzsaure brachte ein milchichtes Ansehen bervor. Gallustinctur und salzsaures Quecksilber gaben Nicderschläge. Hitze veranlasste keine Gerinnung, außer nach sehr beträchtlicher Einengung der Flussigkeit. Das spec. Gewicht konnte nicht bestimmt werden. Beym Abdunsten erhielt man von 1000 Gran der Flüssigkeit einen Ruckstand von 36 Gran, welche bey dem Einaschern eine Salzmasse von 8.7 Gr. zuruckließen. Diese Salzmasse enthielt die gewöhnlichen oft erwähnten Salze, namlich salzsaures Natron in Octaedern, phosphorsauren Kalk und phosphorsaures Eisen und etwas Schwefelsaure.

Im Ganzen scheint diese Flüssigkeit dem Waseer des Hydrocephalus und der Spina bisida sehr zu
gleichen, mit dem Unterschiede, dass sie mehr thierischen Stoss enthält, welcher bauptsächlich schleimiger Art ist, da er weder in der Hitze gerinnt,
noch in der Kälte oder beym Einengen gallert.

Eine äußere Blase an der Oberfläche des Körpers enthielt ebenfalls keine Gallerte. Ihr spec. Gewicht betrug 1,0241 und ihr Salzgehalt 0,81 Procent.

## X. Flüssigkeit einer Geschwulst der Schilddrüse.

Diese Flussigkeit war aus einer Blase an der Schilddruse eines Mannes von mittlerem Alter, der

gestorben war: sie betrug im Ganzen etwa 3 Unzer Sie war töthlich, wie eine Abkochung von Chins eine Farbe, welche augenscheinlich von einer zu falligen Beymischung von Blut herruhrte. Sie fu' lt sich fettig an, und es schwammen darin unzählig glänzende schuppige Theilchen.

Ihr spec. Gewicht war 1,0518. Papier mit Veil chensaft gefarbt, zeigte die Gegenwart eines freyer Alkali an. Warme verwandelte die Flussigkeit in ein Coagulum von graulich weißer Farbe. Auch gerann sie leicht durch Säuren und salzsaures Quecksilben oxyd, und gab mit Gallustinctur einen reichlichen Niederschlag. Beym Zusatz von ätzendem Kali blieb sie hell und kein Geruch nach Ammonium wurde dadurch entwickelt.

Nach Absonderung der ungeronnenen Feuchtigkeit und Abdunstung derselben zu einem zähen Safte, entstand keine Gallerte beym Abkuhlen, aber es entwickelte sich ein unangenehmer Geruch, weil sie wahrend der Behandlung in Fäulniss übergegangen war.

Wenn die ganze Flussigkeit der Faulniss uberlassen wurde, so sonderte sich ein Bodensatz ab, welcher, auf Papier getrocknet, eine schimmernde Masse darstellte. Diese brannte am Lichte mit glauzender Flamme und ohne vorher zu schmelzen. Im Alkohol wurde sie zum Theil aufgelöst, und daraus wieder durch Wasser gefällt.

Wenn der geronnene Antheil bis zum Rothglühen erhitzt wurde, so schwoll die Masse auf, schäumte und brannte endlich mit einem Geruch nach versengtem Horn und mit einem kohligen Ruckstande. ub. d. Flüssigkeiten vers. Wassersuchten etc. 47

Der Salzgehalt des nicht geronnenen Antheils betrug nach der Einäscherung nur 0,5 Gran auf 100 Gran der Flussigkeit. Er schien in jeder Hinsicht dem der vorigen Flüssigkeiten gleich zu seyn.

### XI. Flüssigkeit einer Wasserblase in der Brust.

Diese erhielt man aus der Brust einer Frau, welche dadurch geheilt wurde, dass man durch den rechten Brustmuskel zwischen den Rippen hindurch mit der Lanzette einen Stich führte, worauf ohngesahr eine Pinte klarer und völlig farbenloser Flüssigkeit ablief.

Das specifische Gewicht war 1,0085. Die Untersuchung zeigte, dass die Flussigkeit beynahe völlig dem Wasser der Hydatiden glich. Von dem Wasser des Hydrothorax unterschied sie sich durch die grösere Menge des thierischen Stoffs und des Eyweisses.

100 Theile enthielten 0,9 Theile Salz.

### XII. Vergleichende Analyse des Blutivassers.

Alle vorhin hier untersuchten Flüssigkeiten haben eine große Aehnlichkeit mit dem Blutwasser; daher kann eine vergleichende Analyse desselben dazu dienen, über die Eigenschaften und den Gehalt der Serositaten der verschiedenen Wassersuchten Licht zu verbreiten.

### A. Specifisches Gewicht des Blutwassers.

Diess ist merkwürdigen Abanderungen unterworsen. Eine vollkommen gesunde Person gab ein

Blutwasser von 1,0245 specifischem Gewicht. Ein junger Mann, welcher an einer Lungenentzundung hit, hatte ein Blutwasser von 1,0325 und zwey Tage nachher von 1,0298. Ein Fieberkranker ebenfalls von 1,0298. Ein anderer vollkommen gesunder Mann hatte ein Blutwasser von 1,0309 specifischem Gewicht.

Nach diesen fünf Beobachtungen ist das mittlere specifische Gewicht des Blutwassers = 1,0295 und die äußersten Granzen sind 1,0245 und 1,0325.

Späterhin wurden noch zehn Beobachtungen angestellt, aus welchen man als Mittel 1,029 erhielt. Unter diesen gab ein an Auszehrung leidender Kranker das leichteste Blutwasser == 1,0271 \*) und ein diabetischer das schwerste == 1,0354.

Diesen funszehn Beobachtungen zufolge beträgt das mittlere specifische Gewicht des Blutwassers 1,02925.

- B. Mengenverhaltnifs des gerinnbaren und nicht gerinnbaren thierischen Stoffs.
- Gewicht wurden uber einer Lampe so lange erhitzt, bis es in eine weiße geronnene Masse übergegangen war, welche dem Anschein nach fest war und nur eine sehr geringe Menge ungerinnbarer Flussigkeit zu enthalten schien. Diese geronnene Masse allmählig getrocknet und zuletzt in einen halbverkohlten Zustand versetzt, wog 50 Gran.

<sup>&</sup>quot;) Im Originale findet sich die Zahl 1,3271.

#### C. Salze des Blutwassers.

1. 1000 Gran frisches Serum von 1,0245 spec. Gewicht wurden eingeäschert, und daraus die löstlichen Salze durch Wasser abgesondert, welche getrocknet bis zum Gluben 7,7 Gran wogen. Diese salzige Masse war alkalisch, und zwischen den verwortenen Krystallen, welche daraus dargestellt wurden, unterschied man deutliche octat drische Krystalle, welche beym Abdunsten keinen Geruch nach Harnstoff zeigten. Der Luft ausgesetzt, zerhofs die Salzmasse wieder.

2. Die kohlige Masse wurde mit verdunnter Salzsäure behandelt, und die klare soure Audösung bis zur Trockne in der Sandhitze abgedunstet, worJourn. f. Chem. u. Phys. 17. Bd. 1. Heft. 4

auf der salzige Rückstand 1,5 Gran wog. Dieser zu jenen 7,7 Granen des ersten Versuchs zugerechnet, gieht 9,2 Grane Salze in 1000 Granen Blutwasser\*).

3. Ohngefähr zwey Drittel des letzten Rückstandes schienen aus würflichten Krystallen von salzsaurem Natron zu bestehen, welches mit den unauflöslichen Salzen nach dem Einäschern verbunden geblieben, und der Einwirkung des auflösenden Wassers entgangen war. Das übrige Drittel zeigte sich als Eisen, Kalk und Talk verbunden mit Phosphorsäure. Alle diese Substanzen wurden deutlich durch Reagentien unterschieden. Um die Talkerde zu finden, löste man einen Theil der Masse in Salzsäure auf, fällete darauf den Kalk durch oxalsaures Ammoniak, und setzte zu der geseiheten Auslösung neutrales kohlensaures Ammoniak. Als man an dem Gefässe schabte, zeigten sich weisse Streifen, welche die Bildung eines phosphorsauren Talk-Ammoniaksalzes darthun.

4. Die salzige im Wasser auflösliche Masse (1.) bestand hauptsächlich, wie bey allen vorhin erwähnten Flüssigkeiten, aus salzsaurem Natron mit etwas freyem Kali. Auch enthält sie deutliche Spuren von Schwefelsäure und Phosphorsäure, welche auf die Gegenwart eines kleinen Antheils von schwe-

<sup>\*)</sup> Ein anderes Blutwasser von 1,0325 spec. Gewicht gab aus 1000 Granen nur 6 Grane Salze. Wenn aus einem solchen einzelnen Falle ein Schluss gezogen werden dürfte, so könnte man annehmen, dass das Blutwasser um so weniger Salze enthält, je dichter es ist.

ib. die Flüssigkeiten vers. Wassersuchten etc. 51
felsauren und phosphorsauren Alkalien schließen lassen. Kalk und Eisen fand man nicht.

### D. Alkaligehalt des Blutwassers.

- 1. Aus einer eingeengten Auslösung der Salzmasse (C. 4.) fällte salzsaures Platin keinen hinlänglich deutlichen Niederschlag, um daraus auf die
  Gegenwart von Kali schließen zu können: allein
  vermittelst Weinsteinsäure wurde ein zwar geringer,
  aber deutlicher Niederschlag bewirkt.
- 2. Ein Theil der salzigen Masse wurde in Salpetersäure aufgelöst, und die Auflösung zur Trockne verdunstet, worauf ein zersliessliches krystallinisches Gemenge entstand, worin die rhomboidale Krystallisation unverkennbar war.
- 3. Ein anderer Theil derselben Masse wurde in Essigsäure aufgelöst, zur Trockne abgedampft, hernach mit Alkohol behandelt und von neuem abgedampft, worauf der Rückstand der Alkoholauflösung vermit telst Weinsteinsäure und salzsaures Platin deutliche Spuren von Kali verrieth. Aber derselbe Rückstand gab mit Salpetersäure gänzlich rhomboidale Krystalle, ohne irgend eine Spur von Prismen. Der Rückstand, welcher im Alkohol unauflöslich war, zeigte ebenfalls einen Kaligehalt und hatte seine zerfliefsliche Eigenschaft nicht verloren.
- 4. Das unverbundene Alkali des Blutwassers scheint daher aus Natron und nicht aus Kali zu bestehen: der geringe Theil des letztern ist wahrscheinlich mit Salzsäure oder Schweschsäure verbunden, worüber die nachsolgenden Versuche (E) nähere Auskunst geben.

5. Um die Menge des freyen Nations zu finden, - wurde folgender Versuch angestellt, welcher eine große Genauigkeit zulässt. Zehn Gran der ausgeglüheten Salzmasse des Blutwassers wurden mit einer bekannten Menge von sehr verdünnter Salzsäure bis zur Uebersättigung verbunden, und ein Stück Marmor von bekanntem Gewicht warf man in diese Auflösung, um die überschüssige Säure zu Zur Vergleichung wurde daneben neutralisiren. eine gleiche Menge Säure auf ein anderes Stück Marmor geschüttet, und die Verminderung des Gewichts beider Marmorstücke verglichen. Das mit blosser Salzsäure behandelte Stück hatte 1,9 Gran mehr verloren als das andere, und da 1,9 Gran kohlensaurer Kalk einer Menge von 1,05 Salzsäure und 1,23 Natron entsprechen, so kann daraus geschlossen werden, dass 10 Gran der Salzmasse 1,23 reines ätzendes Natron enthalten, welches ein Aequivalent ist für 1,8 Gr. kohlensäuerliches Natron. Verhältniss weicht nicht beträchtlich ab von dem Natrongehalte, welcher auf anderm Wege in den vorhin untersuchten hydropischen Flüssigkeiten gefunden wurden.

### E. Das schwefelsaure Alkali im Blutwasser.

- 1. 10 Gran der geglüheten Salzmasse des Serums wurden in Wasser aufgelöst und durch Salzsäure neutralisirt: hierin fällete salzsaurer Baryt 0,5 Gran schwefelsauren Baryt.
- 2. Es war nun noch zu entscheiden, ob die Schweselsäure mit Kali oder Natron verbunden ist: die nähere Verwandschaft der Schweselsäure zum

### d. Flüssigkeiten vers. Wassersuchten etc. 53

in macht das Erstere wahrscheinlich, und diels ind ferner bestätigt durch die Beobachtung, dals ne Mischung von Auflosungen des schweselsauren auf mit salzsaurem Kali beym langsamen Abmisten schweselsaures Kali in dodecaedrischen kystallen giebt.

3. Wenn also in dem Blutwasser schweselsaures Sali vorhanden ist, so mussen 10 Gran der geglüheten Salzmasse ohngesahr 0,4 Gran schweselsaures Sali enthalten, indem diese Menge obigem 0,5 Gr. schweselsauren Baryt entspricht.

#### F. Wiederholung.

Es enthalten demnach 100 Theile Blutwasser.

Wasser				90,000
Eyweils .	,			8,680
Schleimigen Stoff			•	0,400
Salzsaures Natron	mit etw	as salzs	aurem Kal	i , e,660
Kohlensauerliches	Natron			0,165
Schwefelsaures Ka	ali			0,085
Phosphorsaures E	isen un	id pho	sphorsaure	n
Kalk und	l Talk	41.		0,060

100,000

oder 10 Theile feste Materien, welche aus 9,08 Theilen thierischer Stoffe und 0,92 Theilen Salze bestehen.

XIII. Allgemeine Bemerkungen über die untersuchten verschiedenen Flüssigkeiten.

Die vorwaltende thierische Substanz, sowohl des Blutwassers als der demselhen ahnlichen Flussigkeiten, ist Eyweiss oder ein gerinnbarer Stoff.

Der zweyte wesentliche Stoff ist eine schleime artige Substanz.

Gallerte wird in keiner dieser Flüssigkeiten gefunden: eine besonders merkwürdige Thatsache.

In einigen unter diesen Flüssigkeiten, namentlich in denen von der Bauchwassersucht, Brustwassersucht, vom Wasserbruch, von der Herzwassersucht und der wässrigen Ergiessung in der Schilddrüse ist die Menge des Eyweisses so beträchtlich, dass
dadurch die Flüssigkeiten durch die Einwirkung der
Säuren und einer Wärme von 165° F. zu einer gleichförmigen halbsesten Masse gerinnen. In andern dagegen, namentlich in dem Wasser der Spina bisida,
des Wasserkopses und der Hydatiden ist der Eyweisgehalt so gering, dass er nur mit Schwierigkeit durch
die Hitze oder durch Säuren bemerklich gemacht
werden kann.

Das specifische Gewicht der Flüssigkeiten ist sehr verschieden: die leichteste, nämlich das Wasser des Wasserkopfs, ist unter 1,007, während das spec, Geweiht des Blutwassers zuweilen 1,032 übertrifft. Auch die Flüssigkeiten derselben Art weichen an spec. Gewicht beträchtlich ab, sogar bey demselben Individuum.

Merkwürdig ist es, dass diese Verschiedenheiten vorzüglich den Gehalt an thierischem Stost betressen, während der Salzgehalt beständig ist.

Der Salzgehalt ist bey allen diesen Flüssigkeiten fast ganz derselbe, sowohl in Hinsicht seiner Menge als seiner chemischen Bestandtheile. Er beträgt bey allen zwischen 0,8 und 0,9 Procent.

## üb. d. Flüssigkeiten vers. Wassersuchten etc. 55.

Die Salze sämmtlicher Flüssigkeiten sind salzsaures Natron, salzsaures Kali, schwefelsaures Kali,
kohlensäuerliches Natron, phosphorsaures Eisen, und
phosphorsaurer Kalk und Talk. In hundert Theilen
dieser Salzmasse besinden sich etwa 72 Theile salzsaures Natron, vermischt mit ein wenig salzsaurem
Kali, 18 bis 20 Theile kohlensäuerliches Natron und
8 bis 10 Theile einer Mischung von schwefelsaurem
Kali, phosphorsaurem Eisen, und phosphorsaurem
Kalk und Talk.

Das freye Alkali erscheint verbunden mit dem thierischen Stoffe, und wird bey der Zerlegung in kohlensäuerliches verwandelt. Nach Berzelius ist auch die Schwefelsäure hier als Schwefel vorhanden, welcher bey der Einäscherung des thierischen Stoffs zur Säure gebildet wird.

Uebersicht des Gehalts hydropischer Flüssigkeiten und des Blutwassers an thierischem Stoff und an Salzen.

	1	100 Theile enthalter					
Flässigkeiten.	Specifis. Gewicht,	an fo- stenStof- fen über- haupt.					
Der Spina bisida ,	1,0070	1,14	0,22	0,920			
Des Wasserkopfs	1,0067	هوره	0,112	0,808			
Der Banchwassersucht	1,0150	5,35	3,510	0,840			
Einer Wassersucht d. Eyerstocks	1,0202	2,02	1,220	0,800			
Eines Wasserbruchs	1,0243	8,00	7,150	0,850			
Der Brustwassersucht	1,0121	2,66	1,880	0,780			
Der Heizwasserficht	1,0143	5,50	2.550	0,750			
Einer Hydatide	• • •	<b>5,</b> 60	2,73	0,870			
Einer außern Blase	1,0241	• • •		0,810			
Emer Geschwulst der Schilddrüse	1,0318	• • •		0,500			
Einer Wasserblase in der Brust	1,0085	• • •		0,900			
Blutwasses	1,0292	10,00	9,08	. 0,920			

### Versuche

zur Prüfung der Brauchbarkeit der Methode, die Bittererde vom Kalk durch vollkommen gesättigtes kohlenstoffsaures Kali zu scheiden.

**V** o m

Professor BUCHOLZ.

## Einleitung.

Nachdem Cartheuser \*) im Jahre 1757 seine Methode, ein vollkommen mildes oder mit Kohlenstoffsäure gesättigtes kohlenstoffsaures Kali, durchs Abziehen des kohlenstoffsauren Ammoniaks über eine Auflösung des basischen kohlenstoffsauren Kali (Sal tartari) darzustellen gelehrt hatte, die späterhin, nämlich 1784 durch Berthollet \*\*) verbessert wurde; Bergmann \*\*\*) uns dieses Salz durch das Sättigen des basischen kohlenstoffsauren Kali mit kohlenstoffsaurem Gase, auf directem Wege zu be-

<sup>\*)</sup> Act. acad. electoral. mogunt. scient. util. T. I. pag. 149.

<sup>\*\*)</sup> Pelletier Journal de Physique 1784.

<sup>\*\*\*)</sup> Opuse. phys. chem. 1788. T. I. pag. 13.

durch gesätt, kohlenstoffs. Kali zu scheiden. 57

miten 1774 Anleitung gegeben hatte, dessen Veyfahren theils durch Pelletter \*), der es durch Hineinleiten des im pneumatischen Apparate aus Breite rermittelst Schweselsaure entwickelten kohlenstoffsauren Gases in eine Autlösung des basischen kohlenstoffsauren Kali, langsames Verdunsten und Krystallisiren, zusammensetzte; theils durch Hermbstudt \*\*), der die Sattigung des basischen kohlenstoffsauren Kali durch Aussetzen dieses Salzes im getrockneten und gepulverten Zustande an Orte, wo durch viel gabrende Stoffe eine große Menge kohlenstofisaures Gas gebildet worden ist, unternimmt, und wenn das anfangs zerflossene, spaterhin wieder trocken gewordene Kali dasselbe auflöst, durch Krystallisation im reinen Zustande gewinnt, sehr verbessert, vereinsacht und wohlfeiler gemacht worden war; so wurde dieses Salz auch bald darauf vielseitig seinen Eigenschaften nach gepruft. Hierbey wurde nun unter andern auch die so merkwurdige und ausgezeichnete Eigenschaft desselben, die Littererde aus ihren auflöslichen Verbindungen mit Sauren ungefällt zu lassen, durch Vauquelin \*\*\*) entdeckt, eine Eigenschaft, welche

<sup>\*)</sup> Annales de chimie T. XV. p. 23. Gren. Journ. d. Phys. B. I. S. 265.

<sup>\*\*)</sup> Berl. Jahrb. d. Pharm. 1797. S. 125.

B. II. S. 23-25. Ohngeachtet des sorgfältigsten Nachsuchens konnte ich keinen andern oder frühern Entdecker dieser Beobachtung ausmitteln.

## 58 Bucholz Versuche, d. Bittererde v. Kalk

nicht lange unbeachtet bleiben konnte, ohne Anwendung bey der chemischen Analyse der Bittererde-haltigen Mineralkörper zu finden; denn schon in demselben Jahre benutzte sie Vauquelin sowohl bey der Analyse des Spinels \*) als anderer Fossilien. Ihm scheinen hierin späterhin Klaproth und andere Chemiker gefolgt zu seyn. Derselbe zerlegte unter Anwendung des in Rede stehenden Reagens zuerst den stänglichen Braunspath aus Mexico, hierauf den Jade \*\*); auch wurde in den letzt angegebenen Fällen, nämlich der Analyse der Mineralien, oft genanntes Reagens insbesondere zur Trennung des Kalks von der Bittererde angewendet, wie diess einige Analysen von Klaproth, nämlich die des stänglichen Braunspaths \*\*\*) und des Hypersten \*\*\*\*) und die einiger anderer Chemiker beweisen.

Vorzüglich die letztere Anwendung war mir aus dem Grunde auffallend, und schien mir kein richtiges Resultat zu geben, weil es bekannt ist, dass der kohlenstossaure Kalk in kohlengesäuertem Wasser ebenfalls auslöslich ist, und dass folglich dieselben Ursachen, welche die Nichtsällung der Bittererde durch das vollkommen gesättigte kohlenstossaure Kali bewirken, auch die des Kalks, wenn auch nur zum Theil, veranlassen könnten. Dieser Umstand war es, der mich vorzüglich bestimmte,

<sup>\*)</sup> Annal. d. chim. T. XXVII. Scheerers Journ. B. II. p. 32.

<sup>\*\*)</sup> Beyträge z. K. d. Miner. B. IV. p. 199. 283.

<sup>\*\*\*)</sup> M. s. a. o. a. O.

<sup>\*\*\*\*)</sup> Ebendas. B. V. p. 37.

das Verhalten des gesättigten kohlenstoffsauren Kali beym Vermischen mit Auslösungen von Bittererde und Kalk zu prüfen; nächstdem bestimmte mich auch eine wiederholt vorhabende Analyse des Schörls, bey welcher ich mich des gedachten Reagens zu bedienen Willens war, zu der bemerkten Vorprufung. Die zu diesem Zwecke angestellten Versuche folgen nun nach ihrer naturlichen Ordnung, wie solgt.

#### 1

Unzen destillirtem Wasser gelöst, hierauf zu der vollkommen klaren Auflösung nach und nach von einer aus 4 Theilen destillirtem Wasser und einem Theil vollkommen gesättigtem kohlenstoffsauren Kalibestehenden Auflosung 60 Tropfen (= 12 Gr. trocknen Salzes) gegeben, wodurch denn wirklich, selbst nach stackem Umschatteln (bey + 150° R.) in einem verschlossenen Glase und mehrstundigem Stehen, nicht die mindeste Trubung oder sonst eine Veranderung sieh zeigte.

Das Gemisch wurde demnach in 2 Hälften getheilt. die eine im Sandbade einer allmählig bis
zum Sieden steigenden Hitze ausgesetzt, wobey
sich folgende Erscheinungen zu beobachten darboten. Sobald die Flussigkeit vollkommen lauwarm
geworden war, fing sie an sich zu truben, und bey
einer Temperatur zwischen 40 und 60 Grad Reaum.
wurde sie vollkommen weiß und undurchsichtig,
und die vorher die Auflösung der ausgeschiedenen
Bittererde bewirkende Kohlenstoffsäure zeigte sich

kleiner Bläschen, welche, als die Mischung bis zum Siedpuncte erhitzt wurde, sich eben so sehr vermehrten, wie die Flüssigkeit vollkommen undurchsichtig erschien. Dieses trübe Gemisch wurde nach einigen Minuten Ruhe durch Ablagerung der ausgeschiedenen Bittererde völlig klar, sie selbst war ziemlich ansehnlich, und hatte eine flockige Beschaffenheit. Dieser Theil der Prüfung bestätigte demnach sowohl im Allgemeinen die Richtigkeit der Thatsache, dass das vollkommen gesättigte kohlenstossaure Kali, die Bittererdensalze bey der mittleren Temperatur nicht zerlege, als auch dass das angewendete gesättigte kohlenstossaure Kalivon kohlenstossauerlichem Kali völlig rein war.

Es wurde nun die andere Hälfte obiger Auflösung mit einer Auflösung des salzsauren Kalks in kleinen Portionen, nach und nach zu 30 Tropfen, vermischt, der Erfolg davon war: dass sich zwar gleich anfangs bey den zuerst hinzugefügten 4-5 Tropfen eine merkliche Trübung zeigte, jedoch nach einigem Umschütteln zum Theil wieder zu verschwinden schien: nach und nach aber zeigte sich eine starke bleibende Trübung. Dieser Theil der Prüfung erwies nun, dass ein geringer Theil eines Kalksalzes unter den angeführten Umständen durch das gesättigte kohlenstosssaure Kali getrennt werde. Den weiteren und genaueren Versuchen bleibt es jedoch noch vorbehalten zu bestimmen, ob jede Spur des Kalks im kohlenstossauren Zustande wirklich ausgeschieden werde, oder ob nicht etwa ein geringerer, anfangs scheinbar wieder aufdurch gesätt. kohlenstoffs. Kali zu scheiden. 61

gelöst werdender Antheil aufgelöst bleibe, und dadurch zur Verunreinigung der Bittererde mit Kalk, nach deren' Abscheidung durch die Siedehitze, Veranlassung gebe.

 $\boldsymbol{B}_{\boldsymbol{\cdot}}$ 

100 Gran durch hinreichendes Glühen des fein zerstückten reinsten kararischen Marmors gewonnener Aetzkalk und eine gleiche Menge einer reinen, durch Zerlegung des gereinigten Bittersalzes mit einer Auflösung des kohlenstosssäuerlichen Natrons, und hinlängliches Glühen des wohlausgelaugten Niederschlags, gewonnene Bittererde, wurden zusammen in einem großen saubern Glase, welches eine Capacität von 40 Unzen besals, mit 4 Unzen destillirtem Wasser aufgeweicht und gelöscht, hierauf zu der daraus entstandenen Milch in kleinen Antheilen von 30, 20, 10, 5 und 1 Tropfen, unter anhaltendem Umschütteln, so lange reine rauchende Salzsäure von 1,150 Eigenschwere, hinzugefügt, bis die letzte Spur der die Mischung trübenden Stoffe aufgelöst war, welcher Punct nach allmähligem Hinzusetzen von 17 Drachmen und 40 Gran erreicht Die Flüssigkeit besass-jetzt kaum soviel überschüssige Säure, um das Laktouspapier merklich zu röthen, sie war also in dem Zustande, in welchem sie sich befinden muss, wenn nicht durch eine große Menge überschüssiger Säure die ersten Portionen des zur Mischung gebrachten gesättigten kohlenstoffsauren Kalis dazu beytragen sollen, sie mit Kohlenstoffsäure anzuschwängern und dadurch einen Theil des späterhin ausgeschieden werdenden

# 62 Bucholz Versuche, d. Bittererde v. Kalk

kohlenstoffsauren Kalks aufgelöst zu halten, und zugleich zu veranlassen, dass dieser Antheil beym Ausscheiden der Bittererde durchs Kochen zugleich mit dieser niederfalle, und solche mehr oder weniger verunreinige. Die auf diese Art gebildete Auflösung wurde nun noch mit 14 Unzen destillirtem Wasser verdünnt, und nachdem alles durch Umschütteln zu einer völlig homogenen Flüssigkeit umgewandelt worden war, nach und nach eine Auflösung von ½ Unze gesättigtem kohlenstoffsauren Kali hinzugesügt. Hierbey boten sich mir zu meiner großen Ueberraschung solgende Erscheinungen dar:

- sich sowohl im Anfang als auch am Ende kein dichter, weiser, merklich in die Augen fallender Niederschlag, wie dies gewöhnlich der Fall beym Fällen der Auslösung des Kalks in Wasser und in Säuren ist, sondern man konnte kaum eine leicht vorübergehende schwache Trübung gewahr werden, die nach einigen Augenblicken Umschütteln beynah gänzlich wieder unsichtbar wurde; erst nachdem die ganze Menge der Auslösung hinzugekommen war, zeigte sich eine bleibende, geringe Opalisirung, die jedoch nicht so stark war, um die hinter der Lichtseite des Glases besindlichen Gegenstände unsichtbar zu machen, und welche in Gesäsen von geringerem Durchmesser kaum bemerklich war.
- 2) Während eines zweystündigen Hinstellens an einen Ort von + 12 15° R. Temperatur, blieb die Mischung beynah unveränderlich in demselben Zustande; nur schien das Opalisiren ein wenig

durch gesätt. kohlenstolls. Kali zu scheiden, 63 wärker zu werden. Von dieser Zeit an schied sich ein weißes Pulver aus, jedoch in sehr geringer Menge; die überstehende Flüssigkeit war nun fast wasserklar.

5) Entwickelte sich fortwährend bey jedesma-Ngem Lüften des Stöpsels, und geringer Bewegung, eine große Menge kohlenstoffsauren Gases.

Diese Erscheinungen mußten mich nun einerseits schon jetzt zu dem Glauben bringen; a) dals auf diesem Wege unmöglich die beiden Stoffe auf eine vollstandige und sichere Art getrennt wernen konnten, weil die Menge d's angewendeten gesatfigten kohlenstoffsauren Kali hinreichend war, um mehr kohlenstoffsauren halk zu bilden, als aus dem in der I lussigkeit enthaltenen reinen Kalk gebildet werden konnte, denn die angewendete Menge enthi-It beynah ebensoviel Kohlenstoffsaure, als eine gleiche Menge daraus gebildet werden könnender kohlenstoffsaurer Kalk, und dennoch war das Quantum des ausgeschiedenen Kalks so sehr gering; b) dass die in der Flussigkeit befindliche große Menge kohlenstolisauren Gases der Grund sey, sowohl des so geringen Niederschlags, als auch der Untauglichkeit der angeführten Scheidungsmethode.

Um nun zu erforschen, wie groß die eigentliche Menge des ausgeschiedenen kohlenstoßsauren Kalks sey, so wurde die Flüssigkeit, aus welcher derselbe sich abgelagert hatte, auf ein gennu gewogenes trocknes Filter gegossen, und nachdem der größte Theil desselben durchgelaufen war, der Niederschlag vollstandig darauf gespult, solches nebst Inhalt wohl ausgewaschen, hierauf zwischen

# 64 Buchloz Versuche, d. Bittererde v. Kalk

Fliesspapier geschlagen, bey anhaltender Ofenwärme vollkommen ausgetrocknet, und nun in diesem Zustande der Zuwachs des Filters 27 Gran schwer befunden; ein Erfolg, der um so auffallender war, da das angewendete Fällungsmittel mehr als hinreichte, um den aufgelösten Kalk kohlenstoffsauer niederzuschlagen. Der erhaltene Niederschlag wurde zur Prüfung auf Bittererde mit 2 Drachmen destillirtem Wasser aufgeschüttelt, und in einem 2 Unzen haltenden Glase so lange mit reiner rectificirter Schwefelsäure versetzt, bis kein Aufbrausen mehr entstand, und ein kleiner Ueberschuss der Säure zugegen war, hierauf theils zur Verdunstung des Wassers, theils zur Verjagung der überschüssigen Säure, das Glas in einem geräumigen Schmelztiegel bey allmählig bis zum Glühen steigender Hitze behandelt; nach diesem der erkaltete Rückstand mit Tunze destillirtem Wasser ausgelaugt, das Flüssige vom Gyps durch ein schickliches Filter getrennt und endlich das Filtrat in einer kleinen saubern Abrauchschale bis auf 2 Drachmen verdunstet. Die durchs Filtriren durch ein befeuchtetes Filter vom abgeschiedenen Gyps getrennte Flüssigkeit zur Trockne verdunstet, gab einen 15 Gran schweren weißen salzigen Rückstand, welcher sich durch ein eigenes Erwarmen auf der Zunge und einen bittersalzigen Geschmack auszeichnete, jedoch seinem übrigen Verhalten- nach nur für ein Gemenge von viel Gyps und wenig Bittersalz zu halten war, welches letztern Gegenwart durchs Vermischen der durch wenig kaltes Wasser bewirkten und siltrirten Auflösung mit 4 Unzen frischen Kalk

durch gesätt, kohlenstoffs. Kalifzu scheiden. 65 aasser durch eine bemerkliche flockige Trübung bestatigt wurde.

C.

Der Erfolg des vorigen Versuchs war zu überraschend und auffallend, als dass ich nicht selbst Zweisel gegen dessen stichtigkeit hatte haben solden, und diese mussten mich bestimmen ihm so genau als moglich zu wiederholen.

Es wurden demnach abermals 100 Gran Aetzkalk und gleichviel reine Bittererde, nachdem sie mit 4 Unzen destillirten Wassers aufgeweicht worden waren, mit der bereits nothig befundenen Menge Salzsaure (17 Drachmen 40 Gran) nach und nach rergossen, und dadurch eine moghebst neutrale and sung gebildet; hierauf dieselbe mit noch 14 Luzen Wasser verdunnt, so dals die ganze Menge der Flussigkeit gegen co Unzen betrug. Zu der also verdunnten Auflosung wurde nun eine frisch bereitete Antlösung aus ? Unze gesättigten kohlenstoffsanrem Kali und 3 Unzen destillirten Wassers nach and nach binzugefugt; der Erfolg hiervon war folgender: Die ersten Antheile bewirkten, wie beym sorigen Versuch, nur eine starke Opalescirung, wober man jedoch die an der Lichtseite gegengehaltepen Gegenstände noch erkennen konnte; derselbe Lifolg fand auch im Ganzen genommen noch statt, die sammtliche Auflösung der Flussigkeit hinzuzesetzt war; erst nach einer halben Viertelstunde wurde die ganze Flussigkeit beynahe undurchsichtig weiss; gleich darauf verdichtete sich die diese Wirkung hernorbringende Materie zu lockeren Flocken,

welche anfangs auf der Oberfläche schwammen, nach und nach sich aber dermaßen vermehmen, daßs sie zu Boden sinken mußten, und nach einer halben Stunde gegen den dritten Theil des Glases, den Boden mit einer weißen lockern Substanz bedeckten, die sich jedoch sehr schnell in einem solchen kleinen Raum verdichtete, daß sie nach Verlauf einer Stunde den Boden des Glases noch nicht völlig uberzog, wobey die überstehende Flüssigkeit sich größtentheils aufgeklart hatte. Bemerkungswerth ist es auch hier, daß beym Zusetzen der alkalischen Flussigkeit auf der Stelle, wo die einfallenden Tropfen die im Glase befindliche Auflösung beruhrten, eine kaum gewahr zu werdende Trubung entstand, welche beym Schutteln stets wieder verschwand.

Då auch in diesem Versuche durch die angewendete Menge des gesättigten kohlenstoffsauren Kali nicht aller Kalk kolenstoffsauer ausgeschieden wetden konnte, so wurde versucht, ob sich durch Zusatz einer noch größern Portion des Fällungsmittel mehr davon niederschlagen lasse, und in dieser Absicht zuvor & Unzen der überstehenden hellen Fluissigkeit in ein anderes Glas gegeben und nach und nach bis 60 Tropfen von einer Auflösung aus 2 Drachmen des gesättigten kohlenstoffsauren Kali mit 18 Drachmen Wasser hinzugefügt; da auch hierdurch beym Zusetzen sowohl vom Anfang als bis zu Ende kein Niederschlag, sondern nur eine kaum merkliche Opalescirung bewirkt wurde, so wurde, um die Reaction der Stoffe abzuwarten, das Gemisch gegen eine Stunde bey Seite gestellt, nach deren Verlauf man am Boden des Glases einen geringen, leichten

Riedersellag bemerkte. Es wurde daher nicht nur diese Flassigkeit mit dem Niederschlage wieder zu der vorigen gegeben, sondern auch der Rest der Antlosing der 2 Drachmen gesattigten kohlensauren Kelis dem Ganzen zugegeben, solches tuchtig umgeschuttelt, und hierauf einige Stunden zur gegeneitigen Einwirkung runig hingestellt. Nach dieser. Zeit fand ich den Niederschlag nicht bemerklich vermehrt, und die uberstehende Flüssigkeit beynah masserhell. Abermals wurden jetzt 2 Unzen der hlaren Flussigheit in ein sauberes Glas abgegossen. und von einer andern Auflösung des Fallungsmittels mich und nach wieder 60 Tropfen zugeschuttet, welche gleich 10 Gran des festen Salzes waren, allein weder im Anfang noch zu Ende des Zugiefsens acigte sich eine bemerkliche Trubung, erst nach mehrstundigem ruhigen Stehen stellte sich dieselbe im geringen Grade ein, so dass ein schwaches Opalesciren dadurch bewirkt wurde. Es stand also die Wirkung keinesweges im Verhältniss mit dem zuresetzten wirkenden Mittel und dem noch aufgelaten kohlenstoffsauren Kalk; erst nach 3 Tagen hatte sich noch ein Autheil eines weisslichen Stoffen medergeschlagen, der indels im trocknen Zustande nur zu 3 Gran angenommen werden konnte; da diese Flüssigkeit den 10 Theil des Ganzen ausmachte. betruge derselbe auf das Ganze noch 5 Gran, und wollte man auch noch 10 Gran rechnen, so ergabe sich die Menge des in diesem Versuche enthaltenen Niederschlags doch nur auf 125 Gran, weil der ummtliche vorhin bewirkte, nach dem Sammlen auf einem 13 Gran schweren Filter, vollkommenen

# 68 Bucholz Versuche, d. Bittererde v. Kalk

Auswaschen und Austrocknen, 115 Gran betrug. Da sich jedoch gegentheils durch eine leichte Rechnung darthun lässt, dass die in der Auflösung befindlichen 100 Gran reiner Kalk 176 TT Gran kohlensauren Kalk zu bilden im Stande sind; so geht demnach hieraus hervor, dass, da es wie das in Menge sich beym Bewegen entwickelnde kohlenstoffsaure Gas zeigte, nicht an Niederschlagungsmittel gefehlt hat, die fehlenden 51 - 52 Gran kohlenstosssaurer Kalk in der Flüssigkeit aufgelöst geblieben seyn müssen. Es geht demnach auch aus den Resultaten dieses Versuchs hervor: dass diese Methode, den Kalk und die Bittererde von einander zu trennen, in keiner Rücksicht genau und praktisch sey, und dass, da soviel Niederschlagungsmittel in die Mischung gekommen ist, um alles Aufgelöste zu fällen, und um die Stosse überslüssig mit Kohlenstoffsäure zu sättigen, entweder die dabey entwickelt gewordene Kohlenstoffsäure so groß seyn müsse, um nicht nur alle kohlenstoffsaure Bittererde, sondern auch einen Theil kohlenstoffsauren. Kalk im Wasser aufgelöst zu halten, oder aber, dass durch ein eignes chemisches Verwandtschaftsspiel, ein Theil des kohlensauren Kalks von der kohlenstoffsauren Bittererde aufgelöst gehalten werde.

Die erhaltenen 115 Gran Niederschlag wurden nun auf die obenangeführte Art mit Schwefelsäure behandelt, und auf Bittererden-Gehalt geprüft; der Erfolg hiervon war, daß gleichfalls ein Rückstand von 2 Gran einer ganz der vorigen gleiche Salzmasse erhalten wurde, welche bey einer gleichen Behandlung mit Kalkwasser die Gegenwart eines geringen Antheils Bittererde erkennen ließ. Die Flussigkeit, von welcher der Niederschlag durch das Filter getrennt worden war, liels während eines höstundigen Stehens noch einen geringen Niederschlag, von 2 Gran, fallen; das Pinsen der über demselben stehenden wasserklaten I lussigkeit mit sauerklæsaurem Kali, nachdem eine Unze davon mit 8 Unzen destillirten Wassers verdunnt worden war, zeigte durch seine augent licklich erfolgende starke Tenbung und Niederschlag, selbst beym Zusatz der ersten Tropsen des Reagens, die Gegenwart einer noch großen Menge Italks in der Mischung, die auch schon oben durch die Berechnung dabey wahrscheinlich gemacht wurde.

Diese beiderseingen Erfolge scheinen also dafür zu sprechen, daß der aus beiden Flussigkeiten niedergefallene kohlenstoßsaure halk, zugleich einen geringen Antheil kohlenstoßsaure Bittererde mit niedergerissen habe, und also auch von dieser Seite betrachtet, diese Scheidungsmethode nicht fehlerfrey sey.

### D.

I'm nun zu versuchen, was für einen Einfluss
eine gebsere Verde nnung der Mischung bey einer
Auflesung von gleichviel halk und Bittererde, und
Istardung mit gesatigtem kohlenstollsausen Half
labe, so wurden to Gran Aetzkalk und gleichviel
mine Bittererde, nachdem sie durch eine Unze demillirtes Wasser aufgeweicht worden waren, mit
zer nothigen Menge reiner Salzsäure genau neutralisit, jetzt die entstandene Auflösung mit soviel
lewillirtem Wasser verdunnt, dass das Ganze gleichliel betrug als im vorigen Versuche, wo 200 Gran

# 70 Bucholz Versuche, d. Bittererde v. Kalk

der angeführten Basen mit Salzsäure verhunden befindlich waren, so dass es demnach in diesem Falle 10fach stärker verdünnt war, als in dem vorigen i Versuche. Zu der auf diese Art gebildeten völlig + wasserklaren Auflösung wurde nun nach und nach 🚩 tropfenweise eine Auflösung des mehrgenannten -Kali hinzugefügt, bis 10 Gran des alkalischen Salzes in der Flüssigkeit befindlich waren. Der Erfelg verhielt sich beynah ganz so, wie in den vorigen, beiden Versuchen, nur dass nach Verlauf der ersten 24 Stunden eine sehr geringe Trübung bewirkt worden war; nach nochmaligen 24 Stunden erschien die Trübung etwas stärker, und es hatte sich ein geringer Antheil davon auf den Boden gesammelt. Das Ganze, welches die Flüssigkeit beym Umschütteln zwar ziemlich, jedoch nicht völlig undurchsichtig machte, betrug' an Gewicht 25 Gran.

Der Erfolg dieses Versuchs zeigte demnach auf das deutlichste, dass bey steigender Verdünnung der Auslösung des salzsauren Kalks und der Bittererde, die Ausscheidung des kohlenstoffsauren Kalks immer schwieriger und langsamer werde, und dass folglich auch auf diesem Wege die untersuchte Scheidungsmethode auf keinen Fall ein richtiges Resultat geben könne.

### E

Da diese veränderte Behandlung einer Kalk und Bittererde haltigen Auflösung kein Resultat gegeben hatte, aus welchem man auf die vielleicht unter gewissen Umständen mögliche Brauchbarkeit der in Untersuchung besindlichen Scheidungsmethode hätte

durch gesätt. kohlenstoffs. Kali zu scheiden. 71

in soweit verandert nochmals zu veranstalten, dass auf zwey Theile des ansgelösten Kalks nur ein Taxil Bittererde kame, in der Voraussetzung, dass eine zu große Menge, der letztern, die Aut oslichmachung des erstern unter den angesuhrten Umstanden verussache.

Es wurde daher genau wie in C vermittelst Salzsaure und Wasser aus 100 Gran Aetzkalk und 50 Gr. Bittererde eine vollig neutrale und Wasserklare Auflosing gebildet, und diese nun mit einer frischbereigeren Auflesung des gesättigten kohlenstoffsauren Balt in 5 Theilen Wasser folgondermalsen gepruft: Nachdem zuvor 6 Drachmen (= 1 Drachme trocknen Salzes) abgewogen worden waren, so wurde nach und nach in steigenden Verhaltnissen, von 1 - 20 Tropfen, die ganze abgewogene Menge hinaugefugt; es erfolgte hierdurch nun zwar gleich rom Anfange bey jedem Tropfen eine leichte, dock kaum merkliche Trubung auf den Beruhrungspuncten des Reagens; allein sie verschwand sogleich wieder vollkommen nach dem Umschutteln der Mischung; erst nachdem nie Halfte der Auflösung hinzugethan war, zeigte die ganze Flussigkeit ein schwaches Opulesciren, das gleich nach Hinzufugung der andern Halfte kaum um ein werkliches zunahm, allein nach einem viertelstundigen ruhigen Stehen wurde die Flussigkeit allmahlig truber und endlich beynah undurchsichtig. Nicht lange hierauf fand diesetbe Erscheinung Statt, wie im Versuche B und C, es sonderte sich nämlich der die Trübung verursachende Stoff in kurzer Zeit, in Gestalt einer zusammenban.

### 72 Buchloz Versuche, d. Bittererde v. Kalk

genden pulvrigen Masse, aus, so dals nach Verlauf einer Stunde die uberstehende Flussigkeit vom Boden aufwarts ohngefahr einen halben Finger breit. wieder vollig durchsichtig geworden war. Um zu sehen, wie sich diese nun bey einem neuen Zusats der vorigen Auflösung verhalten wurde, so wurde nach und nach die vorige Menge dermassen zugefugt, dass die Flussigkeit nicht im mindesten am Boden bewegt wurde; der Erfolg dieser Zumischung war ganz dem ersten gleich, das heifst, es ente stand eine leichte vorubergehende Trubung, die erst nach Hinzufugung der Halfte der Auflösung merklich bleibend wurde; und als nun der Rest derselben noch hinzugekommen war, so verbreitete sich das Trubeseyn durch die ganze Flussigkeit, und der es verursachende Stoff sonderte sich nach und nach aus.

Der Erfolg dieses Versuchs schien nun wirklich den Einfluss des Mengenverhältnisses der Bittererde zur Aufluslichmachung des kohlenstoffsauren Kalke gezeigt zu haben; denn wirklich erfolgten die Niederschlags-Erscheinungen in diesem Versuche bey weitem schneller, als in dem vorigen; indessen konnte man dennoch nicht verkennen, dass a) der kohlenstoffsaure Kalk bis auf einen gewissen Grad auch in dieser Mischung auflöslich sey, und dass folglich b) auch bey diesem Verhältniss beider Stoffe keine vollkommene Trennung möglich.

F.

Da die angefuhrte, bey allen bis jetzt erzählten Versuchen sich gezeigt habende, Wiederauslösung der durch gesätt. kohlenstoffs. Kali zu scheiden. 73

nfanglichen Niederschlags naturlich mich veranlassen mufste, das Verhalten unsers Reagens gegen eine Auflosung des Kalks in Säuren für sich zu prufen. da, soviel mir bekannt, die chemischen Handbucher hieruber nichts Bestimmtes aussagen: so wurden 10 Gran des geglühten salzsauren Kalks in @ Unzen Wasser aufgelost, und der filtrirten Auflosung nach und nach tropfenweise, 36 Tropfen der vorhin beschriebenen Auflosung des gesättigten kohlenstoffsanren Kali hinzugefugt; der Erfolg biervon war, dals auf die ersten 5 Tropfen durchaus keine bleibende Trubung bewirkt wurde, erst nachdem 20 Tropfen bingugekommen waren, entstand eine bleibende, jedoch keinesweges im Verhaltniss mit dem Niederschlagungsmittel stehende Trubung, und als der Rest hinzugekommen war, vermehrte sich dieselbe in so weit, dass die Flussigkeit vollkommen undurchsichtig erschien.

Dieser Ersolg zeigt demnach auf das deutlichste, dass auch ohne die Gegenwart der Bittererde,
der kohlenstoffsaure Kalk unter den angesahrten
Umstanden wahrscheinlich durch den großen Ueberschuss der in der Flussigkeit besindlichen lichlenstoffsaure zum Theil ausgelust bleibe, und dass solglich das mehr angeführte Reagens in keinem Falle
eine vollkommene Scheidung der vorher erwähnten
Stoffe bewirken könne.

G.

Obwohl nun durch die bereits angestellten Versuche die Untauglichkeit der in dieser Abhandlung angeführten Scheidungsmethode außer allem Zweifel gesetzt worden ist, so hielt ich es doch nicht für unnutz, das Verhalten einer Mischung aus Kalk und Bittererde gegen das gesättigte kohlenstoffsaure Kali, bey einem sehr verringerten Mengenverhältniss der Bittererde zu prüsen.

In dieser Absicht wurden 50 Gran Aetzkalk und 61 Gran reine Bittererde auf die mehrerwähnte Art mit Salzsäure und Wasser im aufgelösten neutralen Zustand versetzt; hierauf dieselbe wie in den vorigen Versuchen mit destillirtem Wasser bis auf 18 Unzen verdünnt. Zu der auf diese Art bereiteten völlig klaren Flüssigkeit, wurden nun 6 Drachmen einer Auflösung des gesättigten kohlenstoffsauren Kali (= 1 Drachme trocknen Salzes) nach und nach getröpfelt, der Erfolg war ganz wie mehr angeführt, nämlich: anfangs Niederschlagung und Wiederauslösung des Niederschlags, und endlich Bleiben des letztern; nur dass in diesem Versuche der jedesmalige Niederschlag sich nicht nur stärker, sondern auch schneller zeigte. Nachdem die sämmtliche alkalische Flüssigkeit hinzugekommen war, so bildete das Ganze nach Verlauf weniger Minuten eine fast undurchsichtige weisse Mischung, die sich sehrschnell, nämlich schon nach einer viertel Stunde, beynah völlig wieder aufklärte, durch den sich am Boden absondernden Niederschlag. Ein gleicher Erfolg fand Statt, als in kurzen Zeiträumen hintereinander soviel der alkalischen Auflösung hinzugefügt worden war, dass sie 2 Drachmen des trocknen Salzes gleich kam, nur mit dem Unterschied, dals jetzt bey jedesmaligem Hinzutröpfeln ein bemerklich bleibender Niederschlag sich zeigte, und dass nach vollendeter Hinzustigung das Gemisch noch undurchsichtiger und trüber wurde, als vor-

### durch gesätt. Kohlenstoffs. Kali zu scheiden 75

ain. Auch jetzt fand baldige Aufhlarung der Fluissigkeit durch schnelle Niedersenkung der die Trubung verursachenden Materie Statt. Als nun die ganze Flussigheit zur gleichformigern Mischung wohl umgeschuttelt worden war, wobey sich eine hemerkliche Gasentbindung zeigte, und der Niederschlag sich wieder vollkommen abgelagert hatte, so wurden noch 6 Drachmen der mehrerwahnten alkalischen Auflösung in zwey Zeitraumen hinzugefugt, und auch hierdurch jedesmal noch nerkliche Niederschlage bewirkt. Da nun nach abermals veranstaltetem Schnitteln und wieder erfolgtem Aufhellen noch 5 Drachmen der alkalischen Flussigheit nach und nach hinzugefügt worden waren, so zeigte sich zwar auch jetzt noch Trubung und Absonderung eines Niederschlags, doch war derselbe verhaltnifsmalsig sehr gering, welches auch noch. doch in weit geringerm Grade, der Fall war bey einem neuen Zusatz von gleichviel Auflösung; erst nach wieder erfolgter Aufhellung, und als nun alles nochmals durcheinander geschuttelt, und der Niederschlag sich abgelagert hatte, konnte eine gleiche Menge der Auflösung keine weitere Trubung bewirken. Man konnte also nach dem Verbrauch von 5 Drachmen gesättigtem kohlenstoffsauren Kali, die Ausscheidung des ausscheidbaren Antheils kohlenstotlsauren Kalks fur vollig beendigt halten. Um nun zu erfahren, wie viel letzterer betrage, und ub derselbe im Verhaltniss mit dem angewendeten Niederschlagungsmittel und dem aufgelosten Aetzkalk siehe, so wurde die über dem abgelagerten Niedersenlag befinnliche helle Flüssigkeit, von den-

# 76 Bucholz Versuche, d. Bittererde v. Kalk

selben ab, auf ein im getrockneten Zustand gewogenes Filter gegossen, und als diess vollständig geschehen, der Niederschlag noch mit 4 Unzen destillirten Wassers aufgeschüttelt, auf dem vorigen Filter vollständig gesammelt, nach diesem dasselbe zweymal mit der nöthigen Menge Wasser ausgelaugt, und als alles Flüssige vollkommen abgelaufen, nebst Inhalt zur Absonderung des größern Theils der noch anhängenden Feuchtigkeit, zwischen einer schicklichen Menge Fliespapier gelinde gepresst und endlich auf das vollkommenste ausgetrocknet. · In diesem Zustande hatte es einen Zuwachs von 78 Gran erhalten, der für den niedergeschlagenen kohlenstoffsauren Kalk im getrockten Zustande anzusehen ist. Da nun 56<sup>x</sup> Gran reiner Kalk sich nach ihrer Vereinigung mit Kohlenstoffsäure und Wasser su 100 Gran kohlenstoffsaurem Kalk vereinigen, und es weiter hieraus durch Rechnung folgt, dass 50 Gran reiner Kalk 88 15 Gran kohlenstoffsauren Kalk liefern müssen, so geht endlich daraus hervor, dass 10 5 6 Gran kohlenstossaurer Kalk in der kohlenstossauren Flüssigkeit, bey dem zuletzt befolgten Verfahren, aufgelöst gebliehen seyn müssen. Dieser Erfolg spricht um so bestimmter und sicherer für die Untauglichkeit der untersuchten Methode, als er auf das genauste und vollständigste durchgeführt worden ist.

Die absiltrirte wasserhelle Flüssigkeit wurde zum Uebersluss noch mit 3 Drachmen der Auslösung des gesättigten kohlenstossauren Kali vermischt, jedoch ohne den geringsten Erfolg, selbst nach längerer Zeit; allein 60 Tropsen einer Auslösung des durch gesätt. koolenstoffs. Kali zu scheiden. 77 sauerkleesauren Kali, bewirkten darin einen so reichlichen Niederschlag, dass die Flüssigkeit beynah undurchsichtig wurde, welches letztere der Fall wirklich bey Hinzusügung einer gleichen Menge war.

# Resultate der vorstehenden Untersuchung.

- 1) Die von mehreren Chemikern angewendete Methode, Bittererde und Kalk durch das neutrale kohlenstosssaure Kali von einander zu trennen, ist gänzlich unsicher und unpraktisch.
- 2) Weil bey dem Fällen mit dem gedachten Reagens, nicht nur die kohlenstoffsaure Bittererde, sondern auch ein großer Antheil des kohlenstoffsauren Kalks aufgelöst bleibt.

### Ueber

# die Scheidung der Bittererde vom Kalk,

v o m

### Prof. DOEBEREINER.

- I. Dittererde und Kalk lassen sich aus ihrer Auflösung in Säuren am sichersten durch kohlensäuerliches Ammoniak von einander scheiden; letztes fällt den Kalk als unauslöslichen kohlensauern Kalk, während es mit der Bittererde und der Säure, in welcher diese aufgelöst ist, eine 3fache Verbindung bildet, welche, wenn genug Wasser vorhanden ist, aufgelöst bleibt, und nachher durch Behandlung mit kohlensäuerlichem Kali in hoher Temperatur zersetzt werden kann.
- II. Ein anderes Verfahren, genannte Oxyde von einander zu trennen, besteht darin, dass man beide aus der Säure, in der sie aufgelöst worden, durch kohlensäuerliches Kali oder Natron fällt, und den Niederschlag, welcher aus kohlensaurem Kalk und kohlensaurer Bittererde besteht, nach hinlänglichem Auswaschen einige Zeit, etwa ½ bis ¾ Stunden lang, mit einer Auflösung des Salmiaks im Wasser kocht. Die kohlensaure Bittererde wird, wenn genug Salmiak vorhanden, vollständig aufgelöst, und der koh-

dieses Processes, wird eine der Menge der sich auflösenden kohlensauren Bittererde entsprechende Menge kohlensaurelichen Ammoniaks entwickelt, welches dunstförmig, in Wasserdunst aufgelöst, entweicht und aufgesammelt werden muß, wenn durch dasselbe das Verhältnis der Bittererde bestimmt werden soll, was leicht durch Sättigung mit einer Säure von genau bestimmter Mächtigkeit geschehen kann.

Dieses merkwürdige Verhalten des kohlensäuerlichen Ammoniaks gegen aufgelöste Bittererde und
der kohlensauren Bittererde gegen Salmiakauflösung
beweist, dass Ammoniak und Bittererde bey der
gewöhnlichen Temperatur eine gleichgroße Anziehung zu den Säuren behaupten, in hoher Temperatur aber erstes aus seiner sauern Verbindung von
letzter geschieden wird.

Man wird von diesen Thatsachen, welche ich wiederholt und unter verschiedenen Umständen geprüft habe, sowohl bey der Analyse von Fossilien, welche Kalk und Bittererde enthalten, als auch bey Prüfung der käuflichen Magnesia auf Kalk Anwendung machen können.

## Abhandlung

über

# den Runkelrüben-Zucker

vom

Grafen CHAPTAL.

(Aus den Annal. d. chim. 1815. Sept.)

Die letzt verflossenen 25 Jahre, werden eine in den Jahrbüchern des französischen Kunstsleisses denkwürdige Epoche ausmachen. Die meisten außerordentlichen Begebenheiten, die so schnell auf einander gefolgt sind, haben dazu beygetragen, die Fortschritte desselben zu beschleunigen. Frankreich, seiner Colonien beraubt, in seinen Grenzen eingeschlossen, sah sich auf seine eigene Macht beschränkt; und es ist ihm gelungen, indem es die Einsichten seinen Bewohner und die Produkte seines Bodens benutzte, alle seine Bedürfnisse zu befriedigen; Künste, die nirgends vorhanden waren zu schaffen, die schon bekannten zu vervöllkommnen und mehrere Gegenstände fremder Länder zu ent-So haben sich allmählig die Läuterung des Salpeters, die Verfertigung der Waffen und des Pulvers, das Gerben des Leders, und die Spinnerey der Baumwolle, der Wolle und des Flachses vervollkommt, das Gewebe der Stoffe verbessert, und mehrere, die uns unbekannt wa sind verfertigt worden. Das Meersalz wurde zersetzt und aus ihm die Sode gezogen. Auf die Stoffe hat man mehrere

Farben besestigt, die man vorher als unhaltbar (saux teinte) betrachtete; der Runkelrübenzucker hat den Rohrzucker ersetzt, so wie der Indigo des Färberwaides den des Anils, und der Krapp die Scharlachsarbe der Cochenille. Man musste glauben, die Gelehrten wendeten ihre Ausmerksama keit von öffentlichem Elende weg, um dieselbe nur auf die Mittel zu richten, welche geschickt sind, dem Volke Hülse zu leisten und die Last seines Elends zu erleichtern.

Obschon diese und mehrere andere Entdeckungen gegenwärtig im Großen ausgeführt werden, so ist doch zu befurchten, daß einige derselben in Vergessenheit gerathen
mögen, sey es durch die Leichtigkeit, welche man wieder
erlangt hat, aus den alten Quellen zu schopfen, oder in
Folge der Gewohnheit und der Vorurtheile, welche vielen
das, was seit langer Zeit üblich ist, empfehlen, oder endlich durch falsche Verwaltungsmaßregeln; daher Lalte ich
es für sehr nützlich, wenn man mit Sorgfalt alle diese Processe beschreibt, um sie für unsere Nachkommen aufzubewahren. Darin würden sie wenigstens sehen, was die Wissenschaft in einem kritischen Augenblicke für den Wohltand einer Nation vermag; "und zugleich die tröstende
Wahrheit finden, daß Frankreich in sich selbst Hülfsquellen
genug hat, um fast alle seine Bedürfnisse zu befriedigen.

Für heute werde ich mich begnügen, bekannt zu machen, wie es Frankreich gelungen ist, den Zucker der neuen Welt durch Erzeugnisse seines Bodens zu ersetzen, sollte das Institut diese Arbeit genehmigen, so werde ich die Ehre laben, nach und nach alle neuen Fabricationsprocesse, wilche für die Industrie, den Handel und die Nation nützlich seyn können, seinen Einsichten zu unterwerfen.

Mit Schauder erinnert man sich an jene schwierigen Zeiten, wo die Tranzosen, aus allen Meeren verbannt, keine Verbindung mehr, weder mit ihren Colonien, noch mit den anderen Nationen hatten. Plötzlich befand sich also Frankreich von allen Producten Amerikas und Asiens, wo-

Journ. f. Chem. a. Phys. 17, Bd. 1, Heft. 6

von die meisten zu unentbehrlichen Bedürfnissen gew sind, entblösst. Die Betriebsamkeit seiner Einwohner in Anspruch genommen, ihre Versuche wurden vo Regierung aufgemuntert, und auf diese Weise wur Kurzem einige fremde Producte durch einheimische und unter den Producten unseres Bodens befander Gegenstände gleichartig denen, welche man bis aus der neuen Welt bezogen hatte. Die spanische, sche, neapolitanische, und besonders die castellam: Baumwolle ersetzte die amerikanische und die ind der Krapp, nach der Verfahrungsart des Herrn Gonin beitet, vertrat die Stelle der Cochenille; der Färbe in den Werkstätten der Herren de Puymaurin, Rougi Giobert zubereitet, lieferte einen vortrefflichen Indige die zahlreichen Fabriken von Runkelrüben-Zucker, di gebildet hatten, kündigten Europa au, dass es auf dem stehe, das Joch der neuen Welt abzuschütteln.

Kaum aber waren diese Anstalten getroffen, kaur ren die verschiedenen Processe gekanut, obgleich nur unvollkommen, als eine neue Ordnung der Dinge : Stelle der alten trat: der Friede hat alle unsere bindungen wieder geöffnet, die Gewohnheit sich vorigen Herrschaft bemächtigt, und es fehlt sehr v dass die Möglichkeit, bey uns Zucker und Indigo zu eiren, unter die Hirngespinste gezählt werde. Unter haben mehrere Personen fortgefahren, und sahren noc Runkelrüben-Zucker zu fabriciren, und es lässt sich beweisen, dass sie die Concurrenz mit den Colonien können, und ich getraue mich, es in dieser Abhan deutlich darzuthun.

Als Frankreich das Bedürfnis des Zuckers zu emp ansing, suchte man zuerst in den Syrupen einiger Obsi und vorzüglich der Traube, die Mittel, denselben setzen, und diese Fabrication hat unendliche Verbes gen erhalten. Auf mehreren Puncten des Königreichs r Fabrication des Syrups großes Anstalten gebildet, zwey große und vortheilimtte Resultate hervorge-haben: namlich Verbrauch einer ungeheuren Menge weil er anstatt des Zuckers bey vielen Hausbedürfund vorzüglich in Hospitalern angewendet wurde, hühung des Preises unserer Trauben, welche zu jener st keinen Werth mehr hatten.

Zucker aus der Traube zu ziehen, welcher mehr chkeit mit dem Rohrzucker als der Syrup hatte. Wie e. war er geruchlos, und konnte ihn in Allem erwenn er nur in doppelter oder dreyfacher Mengo endet wurde, um dieselbe Wirkung hervorzubringen; ist dieser Zucker keiner Krystallisirung fähig.

ast zu der nämlichen Zeit lieferte die Chemie das d. dem Honig Farbe und Geruch zu benehmen, so pan ihn beym Thee und Kaffee als den besten Syrup nehen konute.

Sede Haushaltung hatte sich mit allen diesen Processen me gemacht, und daher kam es, dass die Seltenheit des suckers kanm bemerkt wurde. Allein der Chemie war abehalten, den Colonialzucker aus unserem Boden herabringen, und das hat sie bald bewirkt. Schon hatten Margrafschen Untersuchungen, und die so wichtigen Madrchen Arbeiten über die Ausziehung des Zuckers aus Runkelrübe den Weg gebahnt; es kam nur darauf an, Processe zu vervollkommnen, und Anstalten zu bilden, shiresch genug waren, um das Bedürfnifa zu befriea. In dieser Hinsicht wurden allerley Aufmunterungen ult, und im Laufo eines Jahres sind über 150 Fabriken hier worden, unter welchen einige den schönsten Erhatten, und dem Handel mehrere Millionen eines kostn Zuckers geliefert haben. Der größte Theil dieser alten hat zwar keinen guten Fortgang, wie es bey allen

neuen Industrie-Zweigen gewöhnlich ist, sey es, weil die Ortbeschaffenheit schlecht gewählt war, oder weil man die Werkstätte mit zu großem Aufwande errichtete, oder endlich, weil man mit zu weniger Einsicht zu Werke ging.

Mitten unter diesem ungeheuren Fabrikenmetergang, sehen wir einige, welche sich erhalten haben und seit vier Jahren aufs schönste gedeihen. Aus denselben müssen wir die Anweisungen einer guten Ausführung und einer ökonomischen Verwaltung schöpfen; wir werden hier die besten Verfahrungsarten, sowohl in Hinsicht des Anbaues der Runkelrübe, als in Hinsicht des Ausscheidens des Zuckers finden; und da die Meinige unter diese gehört, so werde ich mich darauf beschränken, meine Erfahrungen anzuführen \*).

# Erster Abschnitt.

## Anbau der Runkelrübe.

Die Runkelrüben werden am Ende März oder im April, von der Zeit an, wo die Fröste nicht mehr zu befürchten sind, gesäet.

# Erstes Kapitel.

## Auswahl des Runkelrüben-Samensi

Es giebt weisse, gelbe, rothe und gesleckte Runkelrüben, und manchmal ist das Häutchen roth und das Fleisch weiss.

<sup>\*)</sup> Herr Deyeux ist der erste, welcher in Frankreich die vom Herrn Achard in Deutschland erhaltenen Resultate bestätigt hat.

Es wird jetzt von denjenigen, welche sich des Foldbanes eisigen. und besonders von den Deutschen anerkannt, die Farbe sich nicht beständig fortpflanzt, und dass bey Ertrag eines Feldes, auf welches man nur Samen von ben Runkelsuben geset hat, mehr oder weniger weisse nothe darunter zu finden sind; und ich habe selbst Gemieit gehabt, diese Thatsache au bestatigen.

In Deutschland wird die weiße Runkelrübe vorgezogen, im Frankreich die gelbe. Nach einer genauen Vergleitog dieser Gegenstände, scheine es mir, dass man der Farbo zu große Wichtigkeit zuschreibt, denn ich habe beobachtet, dass die Verschiedenheit der Farben eine kliche Verschiedenheit in den Resultaten hervorbrechte, n die Runkelrüben auf den nämlichen Boden gebant den sind, und dieselbe Pflege erhalten haben.

### Zweytes Kapitel.

#### Auswahl des Bodens.

Der für die Runkelrübe tauglichste Boden scheint derge zu seyn, welcher zu gleicher Zeit losker und fett and Tiefe hat,

Die mageren, trocknen, sandigen Erdreiche sind nicht a geeignet; die Runkelnbleiben darin klein und trocken: geben einen Saft, welcher bis eilf Grade nach dem Areoter von Beaumé zeigt, welcher aber nicht reichhaltig ist. nehmal habe ich nur 32 Procent erhalten. Der Saft Lält viel Zuckerstoff, allein dieses kann den Fabrikannicht entschädigen.

Die schweren, tetten, thonartigen Erdarten sind eben wenig dem Gedeihen der Runkelrüben angemessen.

Same gehet sehr schlecht auf, besonders wenn gleich h dem Gäen ein starker Regen einfällt, der die Erde bisder und der Luft jeden Zugang versperrt: dann verfault der Kern ohne zu keimen. Im Jahre 1813 habe ich durch dieses Ereigniss 10 Hectaren Runkelrüben verloren. Es ist auch höchst selten, dass in einem schweren Boden die Runkelrübe dick werde: sie treibt auswärts, weil sie innerhalb der Erde keinen Raum einnehmen kann.

Die Erde, welche aus der Urbarmachung der Wiesen entstehet und die lang gedüngte und bearbeitete Anschwemmungserde, sind die besten für den Runkelbau.

Ein gut gewählter Boden kann Hectarweise hundert tausend Stück Runkelrüben liefern; ich habe selbst bis hundert und zwanzig tausend auf einer frisch umgerissenen Wiesegeärntet; der mittelmässige Ertrag ist zwichen vierzig und funfzig Tausend.

# Drittes Kapitel.

# Zubereitung des Bodens.

Die zu dem Empfang der Runkelrüben bestimmte Erde muss zwey oder dreymal umgeackert werden, und zwar sehr tief.

Seit drey Jahren lasse ich meine Runkelrüben auf die Felder säen, welche im Herbst zum Korn bestimmt sind; ich bereite sie dazu vor, indem sie zweymal mit dem Pflug umgeackert und ordentlich gedüngt werden; ich säe gegen das Ende März und erndte in den ersten Tagen des Octobers. Ich lasse die Blätter auf dem Boden liegen und säe Getraide, welches wie gewöhnlich mit dem Pflug bedeckt wird; auf diese Weise ist meine Runkelrüben-Erndte eine Zwischen-Erndte, welche das Gut nicht um ein Getraidekörnchen bringt. Eine dreyjährige Erfahrung hat mir bewiesen, dass die Getraide-Erndte auf diesen Feldern eben so ergiebig, als auf denjenigen war, die den ganzen Sommer brach ge-

gen hatte. Noch mehr, das Jäten und das Herausziehen er Rinnkelrüben haben den Boden von allem Unkraut gezinigt: daher sind diese [Kornfelder damit weniger als mdere belastet.

Lange hat man die Meinung gebegt, dass die frisch gelangten Felder Runkelrüben tragen, welche in sich weniger Zuckerstoff enthalten; man ist sogar so weit gegangen, dass man behauptet hat, dass die mit Schafmist gedüngten Felder nur Salpeter bringen. Meinen sicheren Erfahrungen sich sind diese beiden Behauptungen irrig, und die Erzeuung des Salpeters hängt von einer anderen Ursache abs melche ich später angeben werde.

### Viertes Kapitel

#### Art zu säen,

Es sind nach und nach vier Arten, den Samen der Runhelrüben zu säen, angewendet worden, istens durch Stecken; ztens mit der Säemaschine am Pflug; ztens im Flug, oder mit Werten; 4tens vermittelst Reete, zum Pflanzen.

gepflügte l'eld mit einer Egge, welche mit vier oder fünf inen l'uis lang auseinander stehenden Zähnen versehen ist; Weiber welche der Egge folgen, legen jeden Kern einzeln in die von der Egge gemachten Furchen, nur müssen sie in Obacht nehmen, dass die Kerne in einer Entfernung von 13 bis 14 Zoll von einander zu stehen kommen; sie werden alsdann mittelst einer Dornen Egge überdeckt.

Diese Saeart hat den doppelten Vortheil, den Samen zu sparen und die Runkelrüben gehörig zu entferneu, damit weselben sich entwickeln können. Streng genommen, kann ine Frau zehn tausend täglich säen, und im Allgemeinen konnen vier Weiber einen gauzen Acker oder einen Halb-

Hectare jeden Tag säen. Ein Esel und ein Kind sind ge nug, um die Egge zu führen, so dass diese Methode sehr ökonomisch ist.

2. In der Ebene von Vertus und in der Gegend von Paris, ist seit zwey oder drey Jahren der Gebrauch der Säemaschine eingeführt worden.

Diese Säemuschine besteht aus einem Wagen, an dessen Achse vier bis fünf kupferne Rader befestigt sind; sie haben einen Fuss im Durchmesser, und sind zwolf Zoll auseinander angebracht. Jedes Rad hat drey kleine Hohlungen an seinem Umkreis. Man hat einen Trichter befestigt, in welchen der Samen gegossen wird; der Umkreis der Rader steht in Verbindung mit dem Boden des Trichters, und beym Drehen empfangen ihre Hohlungen den Samen; allein de die Rader, indem sie aus dem Trichter ausgehen, sich an ein wollenes Zeug reiben, so bleibt nicht mehr als ein Korn in ihren Hohlungen, welches durch die kreisformige Bewegung auf den Boden fällt. So bald das Korn gefallen ist, so wird es durch eine am Wagen hinter der Achse angebrachte Schaufel bedeckt. Diese schneidende Schaufel that den Dienst der Egge, und dringt einen Zoll tief in die Erde.

Diese Methode ist ohne Zweifel die ökonomischste, und kann mit großem Vortheil fürs Getraide benutzt werden. Mit dieser Maschine können ein Kind und ein Pferd in einem Tage mehrere Hectaren besäen.

3. Es giebt Occonomen, welche damit anfangen, Beete mit Runkelrüben zu besäen, und nachher die Setzlinge zu verspflanzen. Diese Art bietet dem Anbauer mehrere Vortheile dar, indem er von seinen Frühlingsbeschäftigungen, nämlich von Säen des Sommergetraides und der Bestellung der künstelichen Wiesen, nicht abgehalten wird, da er seine Runkelrüben nur anfange Juni verpflanzt, 'eine Zeit, welche für ihn eine todte Jahreszeit zu seyn anfängt: allein in vieler

Hinsicht ist sie sehr nachtheilig. Die erste dieser nachtheiligen Folgen ist, dass es sehr schwer wird, zarten und zeibrechlichen Pflanzen unverletzt herauszureifsen, und alsdann vertieft sie sich nicht in den Boden, sie bedeckt sich mit Wurzelchen, nad die Runkel-16be wird zwar dick, aber nicht lang. Der zweyte Nachtheil ist mit dem Stecken (Repiquage) verbinden, denn wenn die Runkelrübe in das mit dem Setzstock gemachte Loch eingelegt wird, so ist es natürlich, dass die Spitze der Runkelrübe umgebogen werde, und dann einphadet man die eben von mir angeführte üble Wirkung. Der dritte bose Umstand besteht darin, das diese Methodo weit kostspieliger als die anderen ist; der vierte endlich entstehet daraus, dass das Stecken entweder eine regnerische Witterung, welche nicht oft zutrifft, oder eine kanstliche Begiefsung erfordert, und diese letztere wird an vielen Orten zur Unmoglichkeit.

Unterdessen ist ein partielles Stecken sehr oft unentbehrlich; denn manchmal gehen die Runkelrüben schlecht
und ungleich auf, und in solchen Fällen ist es sehr vortheilhaft, die leeren Stellen auszufullen. Daher schreibt die
höchste Vorsicht vor, ein mit Runkelrüben Samen besättes
Land in Vorrath zu behalten, damit die fehlenden ersetzt
werden können.

4. Die vierte Art, die Runkelrüben zu sten, ist dieselbe welche man fur das Getraide anwendet, nämlich im Flug oder mit Worfen: hernach gebraucht man die Egge. Diese Methode, die einfachste unter allen, ist zogleich in meinen Augen die vorzüglichste; zwar erfordert sie mehr Samen als die anderen Versahrungsarten: man braucht per Acker ungefähr 5 Kilogramen anstatt anderthalb, folglich noch einmal so viel; allein diese Betrachtung verdient kaum in Erwägung gezogen zu werden, sestdem der Preis des Samens so billig geworden ist; übrigens sind die Vortheile,

die daraus entstehen, unermesslich, 1) indem man diese Menge Samen anwendet, so ist man gewiss, dass der ganze Boden gedeckt wird; 2) so bald die Pslanze gut aufgegangen ist, so nimmt man beym ersten Jäten alle unnütze Runkelrüben weg und lässt nur die stärksten stehen, und die Witterung mag ausfallen, wie sie will, so kann der Eigenthümer darauf sich verlassen, dass seine Erndte reichlich seyn wird.

# Fünftes Kapitel.

Pflege der Runkelrüben während ihres Wachsthums.

Es giebt vielleicht keine Pflanze, welche die Nachbarschaft fremdartiger Gewächse so wenig als die Runkelrübe
verträgt: sie bleibt klein und kraftlos, wenn die Erde
nicht sorgfältig von allen Pflanzen, die ihr zur Seite wachsen, gereinigt wird. Das Jäten ist daher eine unentbehrliche Operation, welche, so viel wie möglich, in dem Augenblick verrichtet werden muß, wo der Boden feucht ist:
alsdann werden mit der Hand alle Pflanzen, die nicht bleiben sollen, herausgezogen, und sie pflanzen sich nicht
weiter fort; wenn hingegen der Boden trocken ist, so muß
das Jäteisen gebraucht, und die Erde 2 Zoll tief umgegraben werden.

Es ist nothwendig, das Jäten jedesmal zu erneuern, wenn die Erde sich mit fremdartigen Gewächsen bedeckt: doch, im Allgemeinen, sind zwey solche Operationen hin-reichend. Das Geld, welches fürs Jäten ausgegeben wird, ist immer sehr gut angelegt, denn der Ertrag eines sorgfältig gejäteten Ackers ist wenigstens von demjenigen doppelt, der es nicht gewesen ist.

### Schstes Kapitel,

#### Herau, ziehen der Runkelruben.

Im Laufe des Octobers werden gemeiniglich die Runlehrüben herausgezogen: diese Arbeit nimmt ihren Anfang in Jen ersten Tagen dieses Monats, und ist gegen den 15ten beendigt.

Der Zeitpunct, wo die Runkelrüben herausgezogen werden müssen, darf nicht als eine gleichgultige Sache benachtet werden; derjenige, den ich dazu bestimme, scheint mer für die Umgebungen von Paris und eine Entfernung von 40 bis 50 Stunden von der Hauptstadt, der vortheilhalteste zu ceyn; allein einem Jeden ist es schon bekannt, dals, bey der Handlung des Wachsthums, es eine Reihe verschiedener Producte giebt, welche sich bilden und einander enetzen; so dass die Existenz des krystallisirungsfähigen Zuckers in der Runkelrube nur eine Weile dauert, und eben diese Zeit muls zum Herausziehen der Runkelrübe beautet werden. In unseren mittägigen Provinzen, z. B. wo das Wachsthum frühzeitiger ist, sind alle Versuche, Zucker ans der im Herbst herausgezogenen Runkelrübe zu zichen, virgellich gewesen. In dieser Jahreszeit ist, wie es scheint. der Zeitpungt der Zuckerbildung schon vorüber, und der Zucker wird entweder durch die Fortschritte des Wachsthums, oder durch irgend eine andere Veränderung in der Runkelrübe aufgelöst. Zur Unterstützung meiner Behaupsung kann ich eine Thatsache anführen, die vollkommen von Herrn Darracq bestätigt worden ist, Jessen Kenntnisse, Einsichten und richtiger Verstand bekannt sind. Mit dem Prafect des Departements des Landes, dem Herrn Grafen d'Angos, einverstanden, fasste et vor drey Jahren den Entschlufs eine Runkelraben - Zuckerfabrik anzulegen, dem Monat Julius an bis zum Ende Augusts versuchte er alle acht Tage seine Runkelrüben, und bekam beständig

drey und ein halb Pfand des schonsten Zuckers von 100 Pfund. Von nun an glaubte er sich des Erfolge gewift; und richtete seine ganze Aufmerksamkeit auf die Errichtung seiner Austalt, ohne seine wüchentlichen Versuche fortzusetzen: wie groß war aber sein Erstaunen, als, da er seine Runkelrüben gegen das Ende Octobers bearbeitete, ihm nicht mehr moglich wurde, ein Atom krystallisationsfähigen Zuckers herauszuziehen.

Wenn die Runkelrübe ihr zuckeriges Wachsthum, wenn ich mich so ausdräcken kann, beendigt hat, so bildet sich auf Kosten der Urstoffe des Zuckers, Salpeter, und diese Entstehung geschieht, wie es scheint, eben sowohl in der Erde, wenn dieselbe durch die Wärme begünstigt wird, als in den Magazinen: im Monat März 1815 wollte ich Runkelrüben bearbeiten, welche ich in einem Keller eingeschlagen hatte, und erhielt blofs Salpeter, ob sie gleich keinen Keim getrieben und nicht verfault waren. Diese Runkelrüben gaben ein Drittel oft weniger als die enigen, welche in freyer Luft oder in luftigen Magazinen aufhe-wahrt worden waren.

Nicht selten siehet man Dünste von kalbgesäuertem Salperergas aus dem reichlichen Schaum, welcher sich bildet,
wenn man den Sast der Runkelrüben in einen hessel giesst,
aufsteigen. Herr Barruel ist, wie ich glaube, der Erste,
der diese Erscheinung beobachtet hat. Die Erscheinung dieses
Gases zeigt den Anfang der Veränderung bey der Runkelrübe an, obschon in dieser Periode es noch moglich ist,
Zucker daraus zu ziehen. Diese Erscheinung habe ich oft
beobachtet, und immer unter den Umständen, die ich eben
beschrieben habe. So wie diese Veränderung weitere Fortschritte macht, so gehet das Salpetergas in Salpetersäure
über, diese Säure verbindet sich mit dem siali zu Salpeter
und von diesem Augenblicke an, ist die Zersetzung des
krystallisationsfähigen Zuckers vollendet.

Es ist also kein Wunder, wenn im ganzen mittägigen Frankreich, von Bordeaux an bis Lyon, kein krystallisationsfähiger Zucker, sondern blosser Salpeter aus den Runkelrüben herausgezogen worden ist, welche in der Erde bis Ende October geblieben waren.

So wie man die Runkelrüben herausreisst, so entblösst man sie ihrer Blätter, welche als Dünger auf dem Boden liegen bleiben, wenn man nicht Vieh genug hat, um sie zu verfüttern.

## Siebentes Kapitel.

#### Aufbewahrung der Runkelrüben.

Die Runkelrüben können den Frost, eben so wenig als eine große Wärme, vertragen. Sie frieren bey einer Temperatur von einem Grad unter Null; und sie fangen an, Keime zu treiben und schlechter zu werden, sobald die Temperatur 8 bis 9 Grade über Null erreicht.

Die gefrorenen Runkelrüben geben noch Zucker, wenn sie in diesem Zustande bearbeitet werden; allein sie liesern weit weniger Sast; sind sie aber aufgethauet, so geben sie gar keinen Zucker mehr.

Um jede Verschlechterung bey den Runkelrüben zu verhindern, müssen sie an einem trockenen Orte und bey einer Temperatur aufbewahrt werden, welche nur einige Grad über Zero des Wärmemessers ist. Eine Scheune, ein Hausboden sind zu einem Magazin dieser Art sehr geeigenete Oerter; es ist jedoch selten, den ganzen Vorrath einer Fabrik hier unter zu bringen. Aus Mangel also an einem bedeckten und geräumigen Locale, siehet man sich oft gezwungen, die Runkelrüben in freyer Luft zu lassen. Zu diesem Ende wird ein trockener und vor jeder Ueber-

schwemmung geschützter Boden gesucht; er wird mit einem Lager Kieselsteine bedeckt, auf welchem Stroh gelegt wird. In der Mitte wird ein Pfahl aufgepflanzt, welchen man, der Länge nach, mit Strohwischen umgiebt. Um den Pfahl herum, werden die Runkelrüben aufgehäuft, und Quadrate von 7-8 Fuss, bey 5-6 Fuss Höhe gebildet. Wenn diess geschehen ist, wird der Pfahl weggenommen, und dadurch wird der Raum, den er einnahm, ein Schornstein, durch welchen die Dünste, die aus den Runkelrüben entstehen, sich verrauchen können. Hernach werden die Seitenwände und die Spitze des Lagers mit Roggen - oder Haferstroh bedeckt, damit der Regen weder durchlaufen, noch sich aufhalten könne. Das Stroh selbst wird sehr stark mit Bändern befesligt, um es vor dem Ungestüm des Wetters und der Hestigkeit des Windes zu schützen.

Es giebt Feldanbauer, besonders im Norden, welche, um ihre Runkelrüben in gutem Zustande zu erhalten, sie auf den Feldern aushäusen, sie dann mit Erde bedecken, und das Ganzel mit einem Lager von Haidekraut oder Ginster umgeben, damit das Wasser nicht durchdringen könne.

Welches Verfahren man auch annehmen möge, um Runkelrüben-Magazine zu errichten, so giebt es doch allgemeine und nothwendige Vorsichtsregeln, die befolgt werden müsten, und von welchen ihr gesunder Zustand abhängt.

- 1. Muss man Acht haben, dass man keine nassen Runkelrüben ins Magazin bringe, und wenn die Witterung es erlaubt, so ist es sehr heilsam, sie auf den Feldern einige Tage lang zu lassen, damit sie recht trocken werden.
- 2. Dürsen die Runkelrüben nur in dem Augenblick gedeckt werden, wo man mit Frost bedroht wird; übrigens muss man Acht geben, sie abzudecken, und in diesem Zustande zu lassen, so lange die Temperatur einige Grad über dem Gefrierpunct stehet, wenn es nur nicht regnet.
- 3. Müssen die Runkelrüben oft besichtigt werden, und wird man gewahr, dals sie warm werden, faulen oder Keime

weiben, so ist es höchst nothwendig, den Haufen aus einander zu schlagen, diejenigen wegzunehmen, bey welchen
Keime oder Fäulniss sich zeigen, wie auch die, welche erfroren seyn können, um sie augenblicklich zu bearbeiten;
wenn diess geschehen ist, muss das Lager wieder in Ordnung gebracht werden.

# Zweyter Abschnitt.

Von der Herausziehung des Zuckers.

Das Herausziehen des Zuckers aus der Runkelrübe erfordert eine Folge Operationen, die wir der Reihe nach
beschreiben wollen. Vier Jahre sind es, dass die Runkelrübe in Frankreich bearbeitet wird, und in diesem Zeitraum
hat man nach und nach viele Verfahrensarten angewendet, und
sogar in jeder dieser Operationen große Modificationen gebracht; ich habe sie alle versucht, alle verglichen: daher
werde ich mich darauf beschränken, dasjenige genau anzugeben, welches mir beständig die besten und glücklichsten
Resultate dargeboten hat.

## Erstes Kapitel.

Von dem Auslesen oder Reinigen der Runkelrüben.

Die Runkelrüben, die man aus dem Felde wegbringt, sind mehr oder weniger mit Erde belastet, ihr Umfang ist mehr oder weniger mit Wurzelchen bedeckt; und bevor gen gereinigt werden; auch muss der Strunk, der wenig Zucker enthält, abgeschnitten werden. In einigen Fabriken wäscht man die Erde weg und schneidet die Wurzelchen und den Strunk mit Messern ab; allein das Abwaschen dauert lang und ist kostspielig; es erfordert eine große Menge Wasser, und diese Operation ist während der strengen Kälte des Winters großen Schwierigkeiten unterworsen\*).

Ich habe das Waschen der Rüben in meiner Fabrik abgeschafft, und begnüge, mich sowohl die Hälse als die Wurzelchen, abschneiden und die Oberstäche der Runkelrüben mit
einem Messer putzen zu lassen: diese Operation, welche Weiber sehr leicht verrichten, köstet 12 Sous oder 60 Centimes
für tausend Stück.

## Zweytes Kapitel.

#### Ausziehen des Saftes aus Runkelrüben.

Zwey auf einander folgende Operationen sind nothwendig, um den Saft aus den Runkelrüben auszuziehen.

1. Werden die Runkelrüben zu Brey zerrieben mit Hülfe des Reibeisens, welches entweder mit der Hand, oder vermittelst eines Räderwerkes in Bewegung gebracht werden kann; die

<sup>\*)</sup> Um das Waschen der Runkelrüben ökonomisch zu betreiben, werden 100 bis 140 Pfund in einen Cylinder gethan, dessen Umfang aus starkem Eisendrath bestehet. Die Hälfte des Cylinders ruhet im Wasser eines unter ihm angebrachten Trogs; und man bringt den Cylinder in Bewegung. In kurzem sind die Runkelrüben von der Erde gereinigt. Mit der Hülfe einer Winde wird alsdann der Cylinder über den Trog gehoben: man öffnet eine auf der Obersläche des Cylinders angebrachte Thür und die Runkelrüben fallen und gleiten auf eine abhängige Fläche, welche sie aus dem Trog führt.

beten Reibeisen sind die cylindrischen, deren Oberstächen mit gezackten hlipgen versehen sind; sie werden durch ein Riderwerk in eine so schnelle Bewegung gesetzt, dass sie sich 400 Mal in einer Minute um sich selbst drehen. Hält mit die Runkelrube an diese Eisen, so wird sie in einem lagenblick zu einem Brey oder Mus zerrieben.

Zwey solcher Reibeisen, welche das nämliche Räderwerk in Bewegung setzt, und zu deren Bedienung 5 Weiber
md 2 ninder gehören, können täglich 10,000 Pfund Runkelmben zerreiben, indem sie des Morgens 2 Stunden von 5 bis
7 Uhr, und Mittags 2 Stunden von 11 bis 1 Uhr arbeiten.
Selten brauchte man dazu 2 Stunde.

Sobald die erste Quantität zerrieben ist, müssen die bey den Reibeisen angestellten Leute diese reinigen und waschen, und die zweyten 5000 Plund Runkelrüben um die Reibeisen herum aufschütten.

Die zerriebenen Runkelrüben müssen einen weichen, gleichartigen Teig bilden. Ungeriebene Stücke dürsen nicht darunter seyn, denn auch die stärkste Presse vermag nur wenig Sast aus solchen Stücken zu ziehen. Bedient man sich bey den Runkelrüben, wie bey Aepfeln und Birnen, nur der Mühlsteine zum Zeiquetschen, so erhält man nachher aus der Presse nur 30 bis 40 p.C. Sast, während die zerriebenen 65 bis 75 p.C. geben.

2. Die zerriebenen Runhelrüben müssen sogleich unter die Presse gebracht werden. Zuerst bringe ich sie unter kleine Pressen, die durch Hebebäume bewegt werden, und erhalte 36 bis 40 p.C. Saft, nachher bringe ich die Trester unter weit stärkere Pressen, die noch etwa eben so viel geben, so dass ich 65 bis 75 p.C. Saft erhalte. Nach diesem letzten Pressen müssen die Trester, wenn man sie mit der Hand drückt, diese nicht mehr beseuchten.

Zu diesem Auspressen kann man sich der starken Pressen mit eisernen Schrauben, oder der hydraulischen, auch der Cylinder-Presse bedienen. Auch die gewöhnliche ben-Kelter kann gebraucht werden.

Um Kosten zu ersparen, habe ich meine Reibeisen Pressen im oberen Stockwerk angebracht, so dass der S bleyernen Röhren von selbst in die Pfannen läuft, die im Erdgeschoss befinden.

So wie die Runkelrüben zerrieben werden, müsse sogleich unter die Presse gebracht werden, sonst werde schwärzlich; und es beginnt eine Gährung, welche di winnung des Zuckers erschwert.

Der Saft zeigt von 5 bis 11°, 'gewöhnlich aber 7 lam Areometer von Baumé.

Will man täglich 10,000 Pfund auspressen, so sind beiter bey den Pressen hinlänglich.

## Drittes Kapitel.

#### Läuterung des Saftes.

Wir haben schon gesagt, dass der Sast unmittelba den Pressen in eine Psanne läust, diese nenne ich die I runge-Psanne. Vorausgesetzt, dass man täglich 2 Operat wornimmt, und jedesmal 5000 Psund verarbeitet, so mu Psanne, welche rund ist, 53 Fuls Durchmesser und 3 F. Tiese haben.

Sobald die Pfanne zur Hälfte oder zum Drittel vol zündet man das Feuer an. Ehe der letzte Saft aus der 1 in die Pfanne gelaufen, hat das Ganze schon eine Ten tur von 40 bis 50° erhalten, man erhöht diese bis zu 65 und sobald dieser Grad erreicht ist, dämpft man das I indem man nasse Kohlen darauf wirft. Hiefauf wirft Kalk in die Pfanne, den man in lauem Wasser auf hat; so dass 21 Grammen (ohngefähr 48 Gran) au Saft kommen, doch muß man sich hierbey nach der des Saftes nichten Hat man nun einige Minuten die ganze Masse tüchtig umgerührt, so zändet man keuer wieder an, um die Temperatur des Saftes bis auf zu bringen, welcher Grad unmittelbar dem Sieden vorscht. Jetzt nichmt man das Fruer von dem Heerde. In von einer halben Stunde bildet sich eine ziemliche Haut auf der Oberfläche des Saftes, welche man nach Viertelstunden sorgfältig mit der Schaumkelle abnimmt. Ind man abgeschäumt hat, öffnet man einen Hahn, welseinen Tuß hoch über dem Boden der Pfanne befindlich und laßt den Saft in eine viereckige Pfanne laufen, betzt öffnet man einen andern Hahn, der unmittelbar den Boden sich befindet, und laßt den Saft durch ein hzeng in die viereckige Pfanne laufen.

#### Viertes Kapitel.

#### Bildung des Syrups.

Die Pfanne, worein der geläuterte Saft läuft, must 8 lang, 51 breit und 2 Zoll tief seyn.

Bobald der Boden mit der Plüssigkeit bedeckt ist, zünman das Kener au, und bringt den Saft so schnell als klich zum Sieden.

Im Augenblick, wo das Koohen anfängt, gießt man wefelsaure, die mit 20 Theilen Wasser verdünnt ist, en, etwa fo des Gewichts des vorhin gebrauchten Kalks, y sührt man die Flüssigkeit um, damit sich alles wohl ohe.

Um sich zu versichern, dass weder zuviel Kalk noch siel Säure vorhanden sey, bedient man sich der mit Curna oder mit Lakmus gefärbten Papiere. Man lässt den

## oo - Chaptal's Abhandlung

Kalk etwas vorwalten und giesst keine Säure mehr zu, sobald das Curcuma-Papier nur noch eine blasse Ziegelfarbe oder die Farbe des dunkeln weisen Weins annimmt.

Hierauf wirst man in die Flüssigkeit 3 Procent animalische Kohle, welche zu einem ganz seinen Pulver zerrieben seyn muss, und einen Augenblick nachher fügt man noch die Hälste der vorigen Tags gebrauchten Kohle hinzu\*).

Man dampft den Saft kochend bis auf 18 bis 20° ab, hierauf lässt man ihn in eine kleinere und tiefere Pfanne fliesen, wo er bis zum folgenden Tag steht.

## Funftes Kapitel.

## Das Kochen des Syrups.

Das Kochen des Syrups ist eine der schwierigsten Arbeiten, jedoch ist sie durch die Vervollkommnung des
Verarbeitens, besonders aber durch den Gebrauch der thierischen Kohle sehr erleichtert worden. Die meisten Fabrikanten sind beym Kochen des Syrups gescheitert, und statt
diess der Mangelhastigkeit des Versahrens zuzuschreiben,

Iner-Blau gewonnene Kohle besser wirkt, als die durch die Destillation von thierischen Substanzen in Salmiak-Fabriken etzeugte, welches wahrscheinlich der durch die Calcination bewirkten außerordentlichen Zerreiblichkeit der Kohle zuzuschreiben ist; denn man hat bemerkt, dass die thierische Kohle um so mehr wirkt, je feiner sie zerrieben ist. Hr. Figüier, Professor der Pharmacie zu Montpellier, hat zuerst den Vorzug der thierischen Kohle vor der Holzkohle beym Entfärben der Flüssigkeiten beobachtet, und Herr Derosne hat dies um so glücklicher auf den Runkelrüben. Syrup angewendet, als die thierische Kohle nicht allein den Saft entfärbt, sondern auch noch die übeln Wirkungen des Kaika verstört und das Kochen erleichtere.

cht zuckerhaltigen Runkelrüben oder wenigstens auf die rosse Schwierigkeit geschoben, den Zucker daraus zu goinnen. Jetzt hingegen ist diese Arbeit so leicht geworden,
is kein Schaum mehr entsteht, die Masse nie mehr anteant und auch nur wenig Sorgfalt von Seiten der Arbeiter,
kordert wird.

Ehe man zum Syrupkochen schreitet, wird der Saft, wird noch vom vorigen Tage einen Theil seiner Wärme belaken, durch ein dickes wollenes Tuch geseiht, und darauf
n eine runde, 2 Fuss weite und 18 Zoll tiefe Pfanne gelossen; diese füllt man bis zum dritten Theil, bringt sie
lossen, und unterhält die nämliche Temperatur bis
lum Ende.

Brennt der Saft etwa an, welches man an den von dem Boden aufsteigenden und oben platzenden, mit einem weitem Dampfe gefüllten Blasen erkennt, die einen sehr deutschen Rauchgeruch geben; so mäsigt man das Feuer, wihrt die Flüssigkeit um, und fährt mit viehr Vorsicht im Rochen fort. Dieser Zusall war vor drey Jahren sehr gewöhnlich; beobachtet man aber das oben vorgeschriebene Versahren, so tritt er sehr selten ein.

Schäumt die Flüssigkeit, steigt sie auf und schwillt, so beruligt man sie, indem man ein ganz klein wenig Butter hineinwirft oder das Feuer mässigt.

Das Kochen ist im guten Gange, wenn 1) die Flüssigkeit trocken und mit Geräusch kocht; 2) wenn der Syrup
von dem Schaumlöffel ohne Faden und ohne kleben zu bleiben, abläuft; 3) wenn, indem man mit dem Rücken des
Schaumlöffels auf den Syrup schlägt, man einen trocknen
tehlag hört, wie wenn man auf Seide schlägt; 4) wenn
heynahe gar kein Schaum entsteht; 5) wenn der Schaum
oder die Blasen, die man mit dem Löffel abschöpft, sich
angenblicklich in Flüssigkeit verwandeln: hieran besonders
unterscheidet man die Blasen des Syrups von denen des

Schaums. Endlich erkennt man auch daran, dass das Koch gut gerathen, wenn, nachdem sie geleert worden, der L den der Pfanne blank ist, und sich nichts Schwarzes zei

Ob das Kochen beendigt, erkennt man an folgende Zeichen: 1) man taucht den Schaumlöffel in den Syntzieht ihn heraus und nimmt rasch etwas Syrup vom Raides Löffels mit dem Daumen. Diese Masse bewegt met zwischen dem Daumen und dem Zeigefinger, bis sie de Temperatur der Haut angenommen; hierauf trennt met plötzlich beide Finger: ist das Kochen noch nicht vollende so bildet sich kein Faden zwischen den Fingern. Fin aber dieser Faden an sich zu bilden, so ist die Arbeit bet nahe beendigt und man wiederholt daher die Versuch öfter. Das Kochen ist vollendet, sobald der Faden trocken bricht: in diesem Falle zieht sich der obere Theil des Fadens spiralförmig nach dem Zeigefinger zurück, zerflicke aber hie ganz wieder in die Masse, die am Finger klebt.

Sobald man durch diese Probe erkennt, dass das Kochen vollendet ist, bedeckt man das Feuer, und einige Minuted nachher gießt man den Syrup in die Kühlpfanne, woben man wohl thut, ihn hoch herabzugießen, damit sich etwal Luft damit verbinde, welche, wie die Erfahrung gelehrt hat, die Krystallisation befördert. In diese Kühlpfanne vereinigt man nach und nach allen Syrup, den man an einem Tage gekocht hat.

Des Abends, wenn aller am Tage gekochte Syrup is der Kühlpfanne vereinigt ist, gießt man ihn in die Former welche man Bastardformen oder Bastern nennt.

Die Krystallisation erfolgt sogleich, und beynahe immer ist sie am folgenden Tage vollständig, so dass man au oder 48 Stunden nachdem man den Syrup in die Former gegossen, diese ohne Gefahr auf die Töpse bringen kann den Zucker-Syrup (Melasse) ablausen zu lassen.

Die Krystallisation ist gut gerathen, wenn die Ober fläche trocken ist, wenn die Masse kornigt und nicht sy

upartig ist, und wenn die Obersläche der Basis des Zuckerbuts sich zerspaltet, und in der Mitte sich etwas vertiest — (welches unter dem technischen Ausdruck Quelle bekannt ist).

Ich übergehe mehrere kleine Nebenumstände bey diesem Verfahren, weil sie unnütz oder überslüssig wären, indem ider sie kennt, der sich nur ein wenig mit diesen Dingen ibgegeben hat.

Schließlich bemerke ich noch, dass, um nichts bey der Zuckererzeugung zu verlieren, man noch den Schaum, und das, was in den Seigetüchern und Pfannen zurückbleibt, unter eine Presse bringt, und den daraus gewonzenen Sast wieder in die Psanne gießt, um so verarbeitet in werden.

Eine sehr wichtige Bemerkung aber ist die, dass man eilen muss, den Sast der Runkelrüben, so wie man ihn gewinnt, sogleich zu verarbeiten. Lässt man ihn mehrere Stunden ruhen, besonders wenn er noch nicht concentrirt in, so gehen damit Veränderungen vor, welche den Zucker verderben, die Erzeugung erschweren und die Menge desselben bedeutend vermindern.

# Sechstes Kapitel. Das Raffiniren.

Ueber das Rassiniren werde ich nur weniges sagen; das Versahren dabey ist bekannt und gut beschrieben: nur einige Verbesserungen, die man in unsern Tagen bey Gelegenheit der Zuckersabrikation aus Runkelrüben dabey angebracht hat, will ich noch ansühren.

Herr De Rosne hat zuerst vorgeschlagen, mit A'kohol za rassiniren, und diess' Versahren beschleunigt nicht nur, die Arbeit, sondern ist auch desshalb bey dem Runkelrül Zucker um so anwendbarer, als dadurch eine Menge U silien, die nach dem alten Verfahren nöthig wären, ers werden.

Will man mit Alkohol raffiniren, so muss man de beginnen gleich nachdem der Zucker-Syrup abgesloss denn, lässt man den Zucker Zeit zu trocknen, so verhä sich der Syrup, der die Krystalle beseuchtet, und bi um dieselbe eine sehr harte Rinde, welche der Alkohol mit Mühe auslöst.

Von dieser Bemerkung ausgehend, verfährt man i wie folgt. Sobald der Zuckersyrup abgelaufen, wird Oberstäche des in der Form besindlichen Zuckerhutes a schabt, und man giesst nach und nach über die ganze O fläche ein Litre Alkohol zu 360, nachdem man die kle Oeffnung der Form verstopft hat. Hierauf bedeckt: die Basis oder Form sorgfältig, damit der Alkohol n verdampfe. Zwey Stunden nachher öffnet man die Oeffn der Form, und der Alkohol, welcher nun einen gro Theil des färbenden Stoffs enthält, läuft in den Topf. kann diess mit halb so viel neuem Alkohol wiederho und dann kommt der Zucker an Weisse dem besten Fi Zucker gleich. Nachher sehmilzt man den Zucker und arbeitet ihn in der Pfanne mit Ochsenblut. Ganz zu wird er entweder mit Thon oder mit Alkohol behand doch hat man beobachtet, dass bey dem letzteren Verfal der Zucker etwas matter und zerreiblicher bleibe, als dem ersteren, desshalb bediene ich mich bey der ei Operation des Alkohols, bey der zweyten des Thons.

Der mit Alkohol behandelte Zucker behält einige noch einen Geruch, den er aber entweder in der Troc stube oder in der blossen freyen Lust verliert.

Der Alkohol, dessen man sich bedient, muss 360 hal ist er schwächer, so löst er einen Theil Zucker auf.

Nicht die ganze Masse des Alkohols geht hierbey verloren; man danf ihn nur destilliren, um den Zucker-Syrup davon abzuscheiden, so kann man ihn wieder gebrauchen.

Man hat ein anderes Verfahren, den Zucker zu rassinien, vorgeschlagen, welches mir aber nicht so vortheilhaft scheint, als das eben beschriebene, ja nicht einmal als das alte. Es besteht darin, 100 Theile rollen Zucker aufzusen, und sie mit 10 Proc. Kohle und 10 Weisen vom Ey zu behandeln. Ist der Zuckerhut in der Form, so lässt man 1½ Proc. weisen Syrup durchlaufen.

# Dritter Abschnitt.

Berechnung der Unkosten und des Ertrags einer Runkelrüben-Zucker-Fabrik.

Das hier beschriebene Verfahren scheint mir das sicherste, das wohlseilste und das einfachste von allen denen, die ich kennen gelernt habe. Würe aber der Zucker, den man dadurch erhält, theurer, als der aus Westindien eingeführte, so wäre das Ganze höchstens nur eine neue Thatsache für die Wissenschaft und ein blosser Gegenstand der Neugierde. Ich lege also hier eine ganz genaue Berechnung der Unkosten und des Ertrags bey, damit ein jeder im Stande sey, die Wichtigkeit dieses neuen Betriebes zu beurtheilen.

## Erstes Kapitel.

## Unkosten

Die Unkosten entstehen i) aus dem Preise der Runkelrüben; 2) dem Arbeitslohne, um den Zucker daraus zu bereiten; 3) den Zinsen des zur Anlegung der Fabrik nöthigen Kapitals; 4) Unterhaltungskosten der Maschinen, Geräthe etc.; 5) dem Ankauf des Brennmaterials, der thierischen Kohle, und anderer geringerer Gegenstände.

Gewöhnlich verkauft man 1000 Pfund Runkelrüben zu 10 Franken, und bey diesem Preise findet der Anbauer einen billigen Gewinn, besonders wenn er auf gutem Boden baut.

Nehmen wir nun einen Boden von mittlerer Güte an, auf welchem man jedoch Weizen bauen kann, so kann man den Werth der Runkelrühen nach folgender Berechnung eines Morgens ausmitteln.

100 141018040 44	ofutrion.							\
1. Pachtzinsen eines feden Mergens						20 Franken.		
2. Zweymali	ges tiefes	Umpf	lügen		•	24	<b></b> '	•
3. Zweymali	ges Jäten.	•	•	•	•	20	•	
4. Samen	• •.	•	•	•	•	3	•	
5. Aussäen ur	nd Eggen	•	•	•	•	22		•
6. Ausziehen	und Fort	schaffu	ıng	•	•	40	<b>,</b>	
7. Dünger	• •	• `	• .	•	•	50	-	^
8. Abgaben	• •	•	•,	• ,	•	5	,	
		•		Su	mma	184	Frankei	1.

Wir lassen bey dieser Berechnung die Runkelrüben elle Unkosten tragen, obgleich wir schon bemerkt haben, dass das Land gegen den 15. October mit Weizen besäet wird, und dass also der Weizen einen Theil der Abgaben und des Düngers tragen sollte; so dass wohl ein Drittel von den Unkosten, die wir den Runkelrüben zurechnen, abgehen könnte.

Im Durchschnitt rechnet man den Mittelertrag eines Morgens Runkelrüben auf 20,000 Pfund, sie kommen also den Anbauer auf 9 Fr. 20 Centimen das Tausend zu stehen; weil jedoch die Reinigung den Runkelrüben leicht ein Zehntel

ihres Gewichtes nimmt, so kann man statt 20,000, nur letwa 16,000 Pfund annehmen, und so wollen wir denn für den Fabrikanbau den Preis der Runkehüben auf 10 Fr. ansetzen, in der Voraussetzung, dass er nur den Ertrag seiner eignen Erndte verarbeite.

Um nun die übrigen Unkosten genau berechnen zu können, wollen wir annehmen, es würden täglich 10,000 Pfund gereinigter Runkelrüben verarbeitet.

1. 10,000 Pfund Runkelrüben	•	•	•	100 F	ranken.
2. 2 Pferde und 1 Mann am Göpel		•	•	9	
5. 5 Weiber bey den Reibeisen	•	•	•	3	· ·
4. 4 Mann bey den Pressen	•	•	•	6	
5. 2 Aibeiter bey den Pfanuen	•	•	•	3	~
6. Thierische Kohle	•	•	•	10	
7. Säure, Kalk und Ochsenblut	•	•	•	2	
8: Verlust des Alkohols beym Ra	lfini	ren	•.	4	-
9. Breunmaterial	•	•	•	12	-
		Sun	ma	149	Franken.

Da wir voraussetzen, dass die Fabrik nur 4 Monate im Jahre arbeitet, so müssen die Unkosten anderer Art, als Zinsen des Kapitals, Unterhaltung der Gerätlischaften, Besoldung des Raffineurs etc., auf diese 4 Monate vertheilt wer-Nehmen wir nun an, dass die ganze Einrichtung den. 30,000 Fr. koste, welchies das Maximum bey einer Verarbeitung von 10,000 Pfund täglich ist, so betragen die Zinsen auf 120 Tage vertheilt, täglich Unterhaltungskosten der Geräthschaften. Besoldung des Rassineurs und eines ihm beygeordneten Arbeiters. 20 Kleine Unkosten Oben 140 -Summa 200 | ranken.

Zweyhundert Franken betragen also die Unkosten beyeiner Verarbeitung von 10,000 Pfund täglich.

## Zweytes Kapitel.

Ertrag einer Verarbeitung von 10,000 Pfund täglich.

Der Brtrag besteht aus drey verschiedenen Gegenständen:

- 4. dem Zucker;
- 2. den Trestern'oder ausgepressten Runkelrüben;
- 3. dem Zucker-Syrup.

Gewöhnlich geben die Runkelrüben 3 bis 4 p. C. Zucker; einige Fabriken haben selbst 4 bis 5 p. C. erhalten. Diese Verschiedenheit rührt theils von der mehr oder weniger beständigen Sommerhitze, vorzüglich aber von der geschickten Bearbeitung her.

Nehmen wir nun an, dass wir nur 3 p. C. erhalten, so geben 10,000 Psund Runkelrüben uns täglich 300 Pfund Rohzucker, welcher bey 200 Fr. täglicher Unkosten das Pfund auf 13 Sous oder 65 Cent. zu stehen kommt.

Außer dem Zucker haben wir noch ein Zweytes, nicht weniger Wichtiges zu betrachten: die Abgänge beym Reinigen und die Trester der ansgepressten Rüben.

Die Abgänge betragen etwa ein Zehntel von dem Gewicht der Runkelrüben, sie bestehen aus dem Strunk, den Fasern und etwas Haut und Erde, die sich angehängt hat. Von 1000 Pfund Abgängen auf 10,000 Pf. Rüben, ist weinigstens die gute Hälfte eine vortressliche Nahrung-für die Schweine, die darnach sehr begierig sind.

Die Trester sind jedoch ungleich wichtiger. In der Voraussetzung, dass man 70 p. C. Sast gewinnt, geben 10,000 Pfund Runkelrüben täglich 1500 Kilogramm oder ungefähr 50 Centner Trester, welche dem Hornvich eine vortressliche Nahrung gewähren.

Diese beynahe trockne Nahrung hat weder die Unbequemlichkeit der wässrigen Pslanzen und Wurzeln, noch die des nochnen Futters für das Hornvieh: sie bringt keine Faule hervor, wie die erstern, und erhitzt und verstopft

nicht wie das zweyte. Sie enthält beynahe allen Nahrungsstoff der Runkelrüben, denen man durch das Pressen nur etwa 60 p. C. Wasser, 5 p. C. Zucker und ein wenig Extractiv-Stoff und Gallerte entzogen hat.

 $\mathcal{A}(\mathcal{Z}^{1})_{i,j}$ 

Diese Quantität Trester kann täglich 7 bis 800 Stück Schafe ernähren.

Die ! Ochsen, die Kühe, das' Geflügel verschlingen begierig diese Nahrung, welche sie besser mästet, als jede bis jetzt bekannte: milchende Schaafe und Külie geben'nach diesem Futter ungleich mehr und bessere Milch.

Bey einer Fabrik von dem Umfange wie man sie angenommen, könnte man jarlich 50 - 60 Ochsen und 4 - 500 Hammel bloss mit diesen Abgängen mästen.

Endlich ist der Zucker-Syrup ebenfalls nicht zu verachten. Bey der Verarbeitung von 10000 Pfund Runkelrüben erhält man etwa 240 Pfund täglich, welchen man zu 10-15 Fr. den Zentner oder 50 Kilogramm verkanft, oder man lässt ihn gähren und destillirt daraus Alkohol.

Will man dies letztere thun, so verdünnt man den Zucker-Syrup mit Wasser, so dass die Flüssigkeit 7 bis 96 angiebt, und vermischt sie nachher sorgfältig mit Bierhefen oder mit Sauerteig von Gerstenmehl, die man in lauent Wasser auflöst, so dals von den Hefen 2 Pfund und von dem Sauerteige 6 Pfund auf 10 Zentner kommen.

Die Fässer, worin diese Gährung geschehen soll, müssen in einem Zimmer stehen, worin man bestäudig eine Temperatur von 16-180. ohngefähr 140 R. des hunderttheiligen Thermometers unterhalt. Die Gährung beginnt sehr bald und ist in einigen Tagen beendigt.

Das Destillirch selbst geschieht am besten in dem von Adam und Berard verbesserten Blasen, worin der Alkohol keinen üblen Geschmack erhält und durch eine einzige Destillation zu jedem beliebigen Grade gebracht wird. Dieser Alkohol hat noch das Eigenthümliche, dass er bey gleichem Concentrations-Grade unendlich schärfer ist als jeder andre.

Hundert Litres Zucker - Syrup geben olingefähr 33 Liues.

Ehe man die Abgänge dem Vielt giebt, kann man sie noch in einer hinreichenden Menge Wasters auflösen und gahren lassen, um sie nachher zu destilliren. So gewinnt man noch ungefähr 4 p. C. Alkohol; jedoch ist das Verfahren so nniständlich, dass ich es aufgegeben habe. Nur eine Beobachtung, die ich dabey gemacht habe, kann ich unmöglich verschweigen. Ich hatte die Abgange mit Wasser ausgewaschen, und wollte mich nun dieses Wassers zur Verdunnung des Zucker - Syrups bedienen. Dies Wasser zeigte 2 bis 40; die Gährung geschah auf die gewöhnliche Weise und ging gut von statten. Wie erstaunt war ich daher nicht, als ich beym Destilliren erstlich weniger Alkohol erhielt, dann gegen das Ende der Operation bemerkte, dass die Flüssigkeit anschwoll und aus der Pfanne in das Schlangenrohr überging. Ich übrrzeugte mich bald, dass der Zucker-Syrup gar nicht gegohren hatte, sondern nur das Abgangswasser allein. Verschiedene wiederholte Versuche gaben mir stets das namliche Resultat. Es scheint also, dass der Zucker-Syrup sich mit dem Abgangswasser nur vermengt, ohne sich mit ihm zu verbinden, und dass die schnelle Gährung dieses Wassers die des Syrups verhindert.

Die Asche der Trester giebt ungefähr 1 p. C. Pottasche.

'r be-

ist e

## Vierter Abschnitt.

## Allgemeine Betrachtungen.

Zwey Fragen dringen sich noch auf, deren Beantwortug diesen Aufsatz schließen mag. 1) Ist der Runhelrüben-Zucker seiner Natur nach ganz von der nämlichen Art als der aus dem Zuckerkohre gewonnene? und 2) Welchen Vortheil wurde die Landwirthschaft aus den Runkelrüben-Zucker-Fabriken ziehen?

Was die erste Frage über die Natur des RunkelrübenZuckers betrifft, so ist hinlänglich bekannt, dass wir bis
jetzt drey wesentlich verschiedene Arten Zucker kennen.
Die eine stets im flüssigen Zustande ist in den meisten Vegetabilien und Früchten vorhanden, und die Abdampfung
ihres Sastes giebt den Syrup. Die 2te Art, die man aus
den Trauben und dem Honig gewinnt, ist zwar trocken
und sest, aber nicht krystallisationsfähig. Endlich die 5te
wegen der Reinheit des Geschmacks, der stärkeren Süssigkeit und der größeren Schönheit des Ansehns, die geschätzteste, ist der aus dem Zuckerrohre, der Runkelrüben, dem
Zucker-Ahorn, den Kastanien u. s. w. gewonnene Zucker.

Ueber die vollkommne Gleichheit des Zuckers dieser gen Art, ist kein Zweisel mehr vorhanden, seitdem es gen lungen ist das Bereiten desselben aus Runkelrüben so zu vervollkommnen, dass das geübteste Auge und der seinste Geschmack keinen Unterschied zu entdecken im Stande ist; auch sind die Krystalle des Runkelrüben Zuckers vollkommen die nämlichen, als die des gewöhnlichen Zuckers. Nur die ansänglich ungeschickte Zubereitung und die daher sehlecht ausgesallene Waare haben Vorurtheile dagegen ers weckt, welche billig jetzt verschwinden sollten, da man

ohne Mühe aus den Runkelrüben einen dem indiselle Farbe, Schönheit, Gewicht und Süssigkeit vollkon gleichen, und dabey wohlseileren Zucker darzusteller Stande ist.

Die zweyte Frage aber; welche Vortheile die L wirthschaft aus den Runkelrüben-Zucker-Fabriken zie ist genügend beantwortet, wenn man bedenkt, dass die den Anhau der Runkelrüben die Erzeugnisse eines Lavervielfältigt, der Boden aufgelockert, und vom Unk gereinigt wird: dazu kommt noch, dass die Abgänge verarbeiteten Rüben eine große Menge Vieh in den 4 Vermonaten November bis Februar ernähren, und dass Pseund Menschen dadurch in einer Jahreszeit nützlich beschigt werden, wo sie sonst beynahe müssig wären.

## Fortsetzung

des in des IV. Bandes I. Stücke enthaltenen chronologischen Verzeichnisses der herabgefallenen Stein- und Eisenmassen, nebst einigen Bemerkungen über deren Ursprung,

von

#### E. F. F. CHLADNI.

So wie es in dem Verzeichnisse geschehen ist, werde ich auch in diesem Nachtrage manches von Andern angeführte, was eher ein Hagel oder sonst etwas anderes, als ein Meteorsteinfall mag gewesen seyn, lieber weglassen, als durch Aufnahme gar zu unbestimmter Angaben die historische Genauigkeit vernachlässigen, und, weil in spätern Citaten sich so oft Unrichtigkeiten finden, immer so viel als möglieh, die früheren Quellen benutzen. Wo ich etwas für unbestimmt oder ungewiss halte, schließe ich es in Klammern () ein.

(Nach dem Koran scheint während der Schlacht bey Beder, ungefähr um die Zeit der Geburt Mahomed's, ein Meteorsteinfall sich ereignet zu haben, wenn man alles eingemengte fabelhafte absondern

Journ. f. Chem. u. Phys. 17. Bd. 2. Heft.

#### 114 E. F. F. Chladni chronol. Verzeichnis

will. Sura VIII. v. 16 heisst es: Nicht ihr habt die Feinde getödtet, sondern Gott, der Steine auf sie fallen liefs. Sura 105. v. 3 u. 4, wo von derselben Begebenheit die Rede zu seyn scheint, wird gesagt. die auf Elephanten gegen Mecca ziehenden Feinde wären durch Steine von gebrannter Erde umgekommen, welche von schaarenweise auf sie ziehenden Vögeln waren geworfen worden. Die Commentatoren Gelaleddin und Ismael setzen hinzu, die Steine waren einer Erbse oder Linse ahnlich gewesen, hätten alles verbrannt, und auf jedem Steine hätte der Name dessen gestanden, der dadurch ware. getödtet worden. Wahrscheinlich bat man durch die Einbildungskraft sich verleiten lassen, die fortziehenden Stucke eines zersprungenen Feuermeteors nebst den Rauch- und Dampfwolkchen für einen Schwarm von Vögeln, und die Figuren auf derschwarzen Rinde für arabische Buchstaben zu halten.)

(Im Jahre 823, ein Steinregen in Thüringen, nach Rivander's thuringischer Chronik, kann vielleicht Hagel gewesen seyn.)

(852, im Jul. oder Aug. ein Stein in Tabaristan, welches auch' Masanderan genannt wird, 840 Rotl? (656 Pfund) oder 840 Dirhem's? (13 Pfund) schwer; er war weiß und voll Risse und hatte 5 halbe Armlängen (coudées) tief in die Erde geschlagen. Er ist an den Kalifen Motawakkel geschickt worden. Chrestomatie arabe par de Sacy, Tom. III. p. 527. Mém. sur l'Egypte par Quatremère p. 487. Gilberts Annalen der Physik 1815. 7. Stuck. Die morgenländische Zeitrechnung ist hier und in einigen folgenden Nachrichten nach der von Herrn Prof. Ideler

er herabgefallenen Stein- u. Eisenmassen. 115 ogegebenen Methode von Hrn. Prof. Gilbert auf msere Zeitrechnung redugirt worden.

856, im December, 5 Steine in Aegypten in inem Dorfe Sowaida, einer zundete das Zelt eines seduinen Arabers an. Auch auf ein anderes Dorf elen weisse und schwarze Steine. Ebendieselben.

897 in der Stadt Kusa weisse und schwarze steine, deren viele nach Bagdad gebracht wurden. Ebendieselben.

Nicht lange nach 1009 ist bey Dschordschan der Dschudschan, dem Hauptorte der gleichnamien Provinz am kaspischen Meere, eine große Masse von hartem und körnigem Eisen gefallen. 50 Man (also, weil dieses Gewicht nicht nberall inerley ist, 940? oder 1880? oder 2812? Pfund) chwer. Auf Befehl des Sultans von Khorssan beauhte man sich vergebens. Schwerdter daraus zu chmieden. Diese Nachrichten giebt der von Abulfeda (Annal. moslem. T. III. p. 96. angefuhrte Avisenna. S. Quatremère Mem. sur l'Egypte im Anhange zu Tom. II, und Gilberts Annalen der Physik. 1815. 7. St. Es ist also ganz unrichtig, wenn Agriwia und andere neueren Schriftsteller den Namen des Fallortes in Lurgea oder Cordova umändern. and aus dem Sultan von Khorasan einen regem Tomi machen, und der Masse ein Gewicht von 50 eder 100 Pfund geben, so wie es diesen zufolge on Mehreren und auch von mir in dem Verzeichnisse S. 4 angegeben worden ist, wo man nun von Tele 23 bis 27 als nicht vorhanden ansehen kann. Lin auffallendes Beyspiel, wie nothwendig es ist,

116 E.F.F. Chladni chronol. Verzeichnis

immer auf die ersten Quellen zurückzugehen, und nie späteren Angaben zu trauen.

cher Menschen getödtet hat. Einige, Steine wogen 5 Rotl oder beynahe 5 Pfund. Nach den von der vorher angeführten de Sacy und Quatremère ausgezogenen Schriftstellern, und Gilberts Annal. d. Phys. 1815. 7 St.

glühende Steine, schwarz wie Kohlen, und han wie Eisen, also vielleicht Eisenmassen. Valvasor; Ehre des Herzogthums Krain, 4. Band 14. Buck; S. 279.

Colloq. de meteoris, und

1191, in Sachsen, nach Dressers sächsischer Chronik, sind vielleicht nur Hagel gewesen.)

(1198 sollen Steine bey Paris gefallen seyn, nach Henry Sauval, vermuthlich in seiner Histoire a recherches des antiquités de Paris, welches Buch ich erst genauer nachsehen muss, ehe ich es als zuver lässig annehmen kann.)

1280 ein Stein in Alexandrien. Gilberts Annai d. Physik 1815. 7. St.

1323 am 9 Jun. in der Provinz Mortahiah, Steine 7 bis 30 Rotl oder beynahe Pfund schwer, mit Hs gel, nach dem von Quatremère angeführten Mckrizy. Gilberts Annal. d. Physik 1815. 7. St.

in in Schlesie in Schlesie in Gewitter 300 Donnerkeile gefallen seyn. Hej manni tract. de fulmine et meteoris.

# der herabgefallenen Stein- u. Eisenmassen. 117

Der im Verzeichnisse p. 8. erwähnte, neben Grafen von Nassau niedergefallene Stein muß weit früher gefallen seyn, als 1564 oder 1546, weil Albrecht Durer ihn schon 1525 im Nassauischen Hause gesehen hat. S. dessen Reisebeschreibung in Murr Journal zur Kunstgeschichte, VII. B. und in Bernoulli's Sammlung von Reisebeschreibungen.

große Steine mit Gewitter. (Das Feuermeteor und donnerartige Getöse ist vormahls oft mit einem Gewitter verwechselt worden.) Dresser's Chron. Sax. p. 551.

Der Ort Miskoz oder Miskolz, wo im Jahre 1559. Steine gefallen sind, liegt nicht in Siebenbürgen, sondern in Ungarn.

1530, den 27. Mai in Nörten, zwischen Göttingen und Nordheim große Steine. Baugens Thüringische Chronik, Bl. 188.

Der 1581 am 26. Jul. (nach Olearii rer. Thuring. syntagma, Tom. 11. p. 149 im Jahre 1582) in Thüringen gefallene Stein von 33 Pfund siel zu Nicderreissen bey Buttstädt. Im Dresdner Archive besinden sich noch Acten über diese Begebenheit, nebst einer Zeichnung des Steines, welcher unregelmäsig dreyeckig gewesen ist; der dahin gebrachte Stein ist aber nicht mehr vorhanden.

Die bey Lahore in Indien (20 Meilen davon östlich) gefallene Eisenmasse, bey welcher ich Andern zufolge in dem Verzeichnisse das Jahr 1620 angegeben habe, ist nach genauern Berechnungen von Hrn. Prof. Gilbert (Annal. der Physik 1815. 7. St.)

113 E.F.F. Chladni chronol. Verzeichniß.

1621, den 17. April gefallen, und hat 315 englischen Pfund gewogen.

in Devonshire. Happelii mundus mirabilis, Tom., p. 130. Gilb. Ann. d. Phys. 1815. 7. St. Rumpit Amboinsche Rariteytkamer III. Buch, p. 209.

Rumph sagt noch vieles über Donnerkeiler welches ich nicht mittheilen mag, weil es gar unbestimmte Nachrichten sind, und er so oft Versteinerungen oder alte Streitäxte u. s. w. dafür gehalten hat. Indessen finde ich doch erwähnenswerth dass in der Stadt Grave (an der Maas im holländischen Brabant) ein mit Blitz herabgefallener Stein, Fussein dick, an Farbe dunkel, mit braun und grün gemengt, im Chor einer Kirche eingemauert seyn soll. Erwäre wohl zu wünschen, dass dort jemand weiter nachsorschte.

1634, den 27. October in der Grafschaft Carolath sielen viele Steine, manche 5 bis 8 Pfund schwer, bey heiterm Himmel in Gegenwart eines Regiments. Soldaten. Das Feuermeteor und die Beschaffenheit der Steine waren nach der Beschreibung so wie sie gewöhnlich sind. J. B. Morini diss. de atomis et vacuo contra Gassendum, p. 30.

1647, den 18. Febr. ein Stein, ½ Centnerschwer, in der Gegend von Zwickau, bey Pölau gegen Welssenborn zu. Schmid's Zwickauer Chronik II. Th. S. 695. Er ist nach Dresden gebracht worden, aber nicht mehr vorhanden. Nach der Beschreibung kann es auch eine Eisenmasse gewesen seyn.

Der S. 12. erwähnte Fall eines Steins in Mailand, welcher einen Franciscaner getödtet hat, muss der herabgefallenen Stein- u. Eisenmassen, 119

weit früher als 1677 geschehen seyn, weil das Bucht: Museo Settaliano, in dem Jahre erschienen ist.

1700 haben in Jamaika die Stücke einer zersprungenen Feuerkugel tiefe Löcher in die Erde geschlagen. Philosoph. transact. No. 357, p. 148. Es ist Schade, dass man nicht nachgegraben hat.

1718, den 24. May ist, nach Barchewitz in s. Ostindischen Reisebeschreibung, eine Feuerkugel auf die Insel Lethy gefallen, wo man eine gallertartige, dem Silberschaume ähnliche Masse gefunden haben will. (Vielleicht eine Täuschung).

1722, den 5. Jun. fielen Steine bey dem Kloster Schefftlar im Freisingischen, nach dem ausführlichern Berichte in Car. Meichelbeck histor. Freisingens. Tom II. p. 468.

(1731 geschmolzen Metall zu Lessay nach Domi Halley).

(1738 Steinregen bey Champfort nach Castillon.)

Diese beiden Ereignisse werden von Bigot de Morogues erwähnt; ich werde die nur mit Nennung
ihres Namens angeführten Schriftsteller gelegentlich
genauer nachsehen.

1740, den 25. Oct. Steine bey Masargrad oder Rasgrad an der Donau. Einer 49½ und einer 5½ Pfund schwer, wurden nach Constantinopel an den Großeberrn geschickt. Der Bericht in den Osmanischen Reichsannalen ist ausfuhrlich mitgetheilt von J. von Hammer in den Fundgruben des Orients IV. B. 3. Heft, und aus diesen in Gilberts Annalen der Physik, 1815. 7. Stuck.

Im Naturaliencabinet der Universität zu Heidelberg finden sich Stücke von Meteorsteinen, die bey

## 120 E. F. F. Chladni chronol. Verzeichnis

Darmstadt mit vielem Getöse gefallen sind, und die ich dort gesehen habe. Die Zeit des Falles ist unbe-kannt. Suckow's Mineralogie. II. Th. S. 649.

1800, in der Nacht vom 5. April siel nach dem Philosophical Magazine in Nordamerika eine Feuerkugel; man sand an der Stelle die Pslanzen verbrannt oder verkohlt und die Erde aufgerissen. Gilberts Annal. d. Phys. XIII. p. 315. Es ist schade, dass man nicht nachgegraben hat.

Zu Dordrecht ist einige Jahre früher als 1807 wo ich dort war, ein Stein mit einem Feuermeteor und vielem Getöse auf eine Strasse gefallen und hat durch das Pflaster in die Erde geschlagen. Man zeigte mir dort die Stelle, wusste mir aber nicht zu sagen, wo der ausgegrabene Stein hingekommen war. Der als Astronom bekannte Professor van Beek-Calkoen in Utrecht hatte mir davon Nachricht gegeben, so wie auch von einem Ereignisse, bey dem er selbst zugegen gewesen war, wo zu Mydrecht ein Stück eines Feuermeteors in einen Kanal gefallen und das Wasser weit umher geworfen worden ist, und wo er die Idee hatte, dass man den Theil des Kanals ablassen und nachgraben sollte.

Ueber die Bahn des Meteors, mit welchem 1807 den 14. December bey Weston in Connecticut viele Steine gefallen sind, finden sich Berechnungen in der Zeitschrift für Astronomie von Hrn. von Lindenau, 1. Stück.

1812, den 10. April Steine bey Toulouse, Gilberts Annal. der Phys. XLI. p. 445 und XLII. p. 111 und 343.

der herabgefallenen Stein- u. Eisenmassen. 121

1812, den 15 April, ein Stein bey Erxleben, zwischen Magdeburg und Helmstädt. Ebendaselbst XL. p. 450, XLI. p. 96 und XLII. p. 105.

In demselben Jahre Steine bey Limerick in Irland, nach dem Journal de Physique, Sept. 1814. p. 211.

1813, den 14. März, wo Nachmittags zu derselben Zeit in einem Theile von Calabrien mit einer allgemeinen Verfinsterung der Luft, mit Regen, Blitz, Donner und einem seltsamen Getöse ein rother Staub sich niedergeschlagen hat, und auch in Friaul rother Schnee gefallen ist, sind nach der Bibl. britann. Octob. 1813 und nach diesem Journale IX. B. 2 Heft, p. 217, auch viele Steine bey Cutro in Calabrien, einer kleinen Stadt zwischen Crotone und Catanzaro, gefallen.

1814, den 3. Febr. große Steine bey Bachmut im Ekaterinoslawschen Gouvernement in Russland. Gilberts Annat. d. Phys. L. p. 117.

1814, den 5. Sept. Steine bey Agen. Journal de Physique Sept. 1814. p. 212. Gilberts Ann. d. Phys. XLVIII. p. 395.

1814, den 5. November fielen 25 Steine mit donnerartigem Getöse in Doab in Ostindien, 13 bis 14 Seer schwer (ein bengalischer Scer ist = 2 Pfund 2 Drachmen.) Tilloch's philosophical magazine nr. 288. (Aug. 1815.) Aus diesem eingerückt ins Morgenblatt 1816, nr. 5. p. 18.

1815 den 3. October Vormittags um 8½ Uhr war ein Steinfall, wovon die gefundenen Bruchstücke etwa 4 Kilogrammen betragen, bey Chassigny, einem Dorfe, 4 franz. Meilen von Langres in Champagne. Sie sind weicher und zerreiblicher als andere Meteorsteine, die Rinde glänzend und wie gestrnisst, das Innere perlgrau und körnig. Nach Vouquelin's Analyse enthalten sie 33.90 Kieselerde, 31.00 Eisenoxyd. 32.00 Bittererde, und 2.00 Chrom. Es findet sich gar kein Nickel darin. Das Eisen ist nur als Oxyd vorhanden. (Ganz wie in den bey Stannern in Mähren 1808 gefallenen Steinen.) Tilloch's philosophical Magazine, May 1816, p. 349.

Zu den am Ende des Verzeichnisses erwähnten gediegenen Eisenmassen, deren Niederfallen man zwar nicht beobachtet hat, wo aber die Uebereinkunft mit niedergefallenen Massen und andere Umstände auf einen ähnlichen Ursprung mit Wahrscheinlichkeit schließen lassen, ist auch noch folgendes hinzuzuhigen.

graf, auf dem Rathhause zu Elbogen in Böhmen seit Jahrhunderten aufbewährte Masse, etwa 190 Pfund schwer, über welche in gegenwärtigem Journale der Chemie, und auch in Gilberts Annalen XLII, 107 und XLIII, 103, mehreres gesagt ist. Jetzt befindet sich der großte Theil davon in Wien im kaiserl. Naturaliencabinette. Aus dem Namen und aus mancherley Volkssagen läßt sich vermuthen, daß sie einen tyrannischen Burggrafen, als er die Unterthanen zu den Frohnarbeiten zusammenlautete, getödtet habe, und also meteorisch sey. Dieser Ursprung ergiebt sich auch hinlänglich aus dem Nickelgehalte und aus dem Gefuge dieses sehr geschmeidigen Eisens, welches blättrig ist, und wie

der herabgefallenen Stein - u. Eisenmassen. 123

40 manches andere nickelhaltige Metcoreisen, aus vierseitigen Tafeln zu bestehen scheint, die in mancherley Richtungen zusammengehäuft und durch eine Art von Schmelzung mehr oder weniger fest mit einander verbunden sind. Ich habe die Masse gesehen, als sie noch ganz war, und hatte blos delswegen einen beträchtlichen Upweg über Elbogen gemacht. Die unten flache und oben mit Erhabenheiten und Vertiefungen versehene Gestalt zeigt ganz deutlich, dass sie in einem weichen Zustande auf einen flachen, sehr harten Boden gefallen seyn müsse. Das vorher erwähnte Gefüge ergiebt sich nicht nur aus dem Bruche, sondern auch aus der gestrickten Oberfläche. Wenn die Benennung der Masse sich auf ein wirklich beobachtetes Ereigniss bezieht, so muss dieses ungefähr in der zweyten Hälfte des 14ten, oder im ersten Drittheile des isten Jahrhunderts sich zugetragen haben, weil zu der Zeit dieser Theil von Böhmen von Burggrafen regiert worden ist.

Die auf den Karpathen, an der Gränze von Ungarn und Gallizien bey Lenarto im Saroscher Comitat gefundene Eisenmasse, 194 Pfund schwer, worüber in diesem Journale schon einiges ist gesagt worden, und welche sich im Ungarischen Museum zu Pesth befindet.

Bine in Nordamerika am rothen Flusse gefundene Eisenmasse, 3000 Pfund schwer, welche von Neu-Orleans nach Neu-York geschickt worden ist. Die Gestalt ist unregelmäßig, birnförmig, mit Vertiefungen und Hervorragungen. Die mit einer schwarzen Rinde bedeckte Oberfläche ist sehr ge-

## 124 E. F. F. Chladni chronol. Verzeichnis

zähnt (indented), woraus geschlossen wird, dass sie in einem weichen Zustande gewesen seyn müsse. Die specifische Schwere ist = 7,400. Sie besteht bloss aus hämmerbarem Eisen, und man hat keine Spur von Nickel oder etwas Anderem darin finden können. Journal des mines, nr. 159, Sept. 1812. (Wenn sie also wirklich keinen Nickel enthält, so wäre sie ein Gegenstück zu der im Mayländischen auf der Collina di Briauza gefundenen Masse, in welcher auch kein Nickel zu finden ist, von deren Ursprunge man sich aber, schwerlich möchte einen rechten Begriff machen können, wenn man sie nicht für meteorisch halten will.)

Eine, ohne Zweisel meteorische, Eisenmasse ist in Brasilien, ungefähr 50 französische Meilen von Bahia, unter 10°, 30", südl. Breite gesunden worden. Sie hat 6.. 4 Fuss im Durchmesser; man schätzt den Inhalt auf 28 Kubikfus und das Gewicht auf 14000 Psund. Das Eisen enthält nach Wollastons Analyse 4 Proc. Nickel, und ist krystallisirt, (ich vermuthe, es wird, so wie vieles andere Meteoreisen, aus blättrigen 4seitigen Taseln bestehen). Tilloch's philosophical magazine, May 1816, p. 388-

Die Mexikanische Eisenmasse, welche durch Herrn von Humboldt bekannt geworden ist, der aber nicht selbst an Ort und Stelle war, sondern von Don Fausto d'Elhuyar, Generaldirector der Mexicanischen Bergwerke, Stücke erhalten hatte, mag wohl nicht nahe bey Durango her seyn, sondern wenn er sagt: anx environs de Durango, so heist dieses wohl nur, von der Stadt Mexico aus, wo er seinen Hauptausenthalt hatte, ungefähr nach Durango

derherabgefallenen Stein - u. Eisenmassen. 125

Die Nachrichten, welche Herr Bergrath Sonmeschmidt der, nicht, weit davon, in Sombrerete Bergwerksdirector war, und die ganzen dortigen Gegenden bereist hat, theils in seiner Beschreibung vorzüglichsten Bergwerksreviere von Mexico oder Neuspanien 1804, gegeben, theils auch auf meine Anfrage mir schriftlich mitzutheilen die Gefälligkeit gehabt hat, lassen mich die Identität der von Hrn von Humboldt bekannt gemachten Masse mit einer von den von Hrn. B. R. Sonneschmidt beobachteten vermuthen, da die Nrte Zacatecas und Charcas von Mexico aus gerechnet ungefähr in der Richtung von Durango liegen, nur dieses einige Meilen nördlich vom Wendezirkel des Krebses, die andern aber ungefähr eben so weit südlich davon entfernt. Herr B. B. Sonneschmidt erwähnt in dem, was er über das genau untersuchte Bergwerksrevier von Durango sagt, schlechterdings nichts von einer dort befindlichen Eisenmasse, wohl aber beschreibt er S. 192 und 288 die zu Zacatecas und Charcas befindlichen Massen. Die davon gegebenen Nachrich ten sind folgende:

Die zu Zacatecas gefundene Eisenmasse lag sonst in der Strasse San Domingo und ward gewühnlich der Eisenstein (la piedra de sierro) genannt. Die Schwere mag 10 Jahre früher etwa 20 Zentner betragen haben; die Länge ist ungesähr 4½ Fus und die Breite 1½. Die Gestalt ist auf der einen Seite erhaben, auf der andern sind Vertiesungen (wie gewöhnlich bey solchen Eisenmassen). Das Eisen ist derb, ohne Beygemenge. (Es ist also nicht richtig, wenn von Hrn. von Humboldt, der die Masse

als etwas von der in der Gegend von Durango verschiedenes ansieht, gesagt wird, sie sey der Pallasischen Masse ähnlich.) Auf frischem Bruche ist die Farbe lichtstahlgrau, das sich zuweilen dem Silberweißen nähert. Der innere Glanz ist schimmernd und auch ein wenig glänzend. Der Bruch ist an einigen Stellen hakig, an einigen uneben, von kleinem und feinem Korn, so daß er öfters dem Stahlbruche ähnlich ist. Die specifische Schwere wechselt von 7.2, bis 7.625. An vielen Stellen ist es geschmeidig, an andern spröde. Lagerstatte von kraen sind in der Gegend nicht vorhanden. Hr. Bergrath Sonneschmidt hat die mitgenommene Quantität auf den Westindischen Inseln zuruckgelassen, besitzt also gegenwärtig nichts davon.

An der Ecke des Kirchhofes zu Charcas (einem kleinen Orte, einige Meilen ostwarts von Zacatecas, und auf der Humboldt'schen Karte unter dem Namen Santa Maria de los Charcas angegeben) fand er auch ein großes Stück gediegen Eisen, das, soweit es aus der Erde hervorragte, 27 Fuss lang und ungefahr 1 Fuss stark war. Auch dieses schien ihm ganz derb ohne Beygemenge zu seyn; indessen hatte er nicht Gelegenheit, das Innere zu untersuchen, da er nur durchreiste und ausser einem Hammer kein Werkzeug bey sich fuhrte. Auch in der Gegend bemerkte er keine große Eisenlagerstätte. Man hatte ihm gesagt, es sey aus der Gegend eines 12 spanische Meilen (die Meile zu 5000 Varas) entfernten Landgutes, San José del Sitio, dahin gebracht worden, wo man noch mehrere Stucke gesehen haben will, die in einer kalkartigen Steinart, wahrer herabgefallenen Stein - u. Eisenmassen. 127

cheinlich Kalktust, sestsitzen sollen. In einer andern Gegend, deren Namen ihm nicht gleich beytel, soll man bey dem Ackern zuweilen kleinere and größere Stucke von Gediegeneisen finden, wohn er aber nichts gesehen hat. Dass die Eisenmaste bey Zacatecas und bey Charcas keinen Ueberzug der Rinde haben, sindet Hr. B. R. Sonneschmidt har naturlich, weil die Mexicanischen Bergleute allem klopsen und hämmern, was nur ein metlisches Ansehen hat.

(Die wieder ausgegrabene Aachensche Masse hat mehreren Hinsichten mehr Aehnlichkeit mit Gussen, als mit meteorischem Eisen. Nach Klaproth thält sie bloß reines Eisen; sie wird von ihm auch icht für meteorisch gehalten.

Da die im aten Stücke dieses Journals auf 1816 nitgetheilte Analyse von Monheim auch genau zu zu zu scheint, so verdiente wohl, durch anderweite intersuchungen genauer bestimmt zu werden, ob ielleicht der Gehalt an verschiedenen Stellen der Tasse so verschieden sey, daß einige vielleicht Armik, Silicium u. s. w. und andere bloß Eisen entatten, oder ob sich irgendwo eine Täuschung einschlichen habe.)

(Das angebliche Stück Gediegeneisen von Großmsdorf, in dem Mineraliencabinet zu Freyberg,
wie auch das in der königlichen Naturaliensammng zu Dresden, scheinen nichts weiter als eine
et von Gußstahl zu seyn, welchen mau, soviel sich
den vorhandenen historischen Nachrichten betheilen läßt, einer vorhanden gewesenen, aber
Unachtsamkeit, dem Verbote zuwider, einge-

# 123 E. F. F. Chladni chronol. Verzeichnis

Vorwürse zu ersparen. An dem Stücke in Freyberg glaube ich auch ganz deutlich an einer Stelle die eckige Gestalt der Form bemerkt zu haben, worein es gegossen worden ist. Das Stück, welches Hr. Obermedicinalrath Klaproth besitzet, und worin er 6 Proc. Bley und 1,50 Kupser gefunden hat, so wie auch das, welches sich zu Paris im Naturaliencabinet des Pflanzengartens besindet, ingleichen das in der Sammlung der mineralogischen Gesellschaft zu Jena, und einige kleine Stückchen, welche ich in der Sammlung der Wittenbergischen Universität sah, sind etwas anderes, und können von der früher vorhanden gewesenen Masse seyn).

Das von Bigot de Morogues gegebene und in Leonkard's Taschenbuche für Mineralogie, 7. Jahrg. 2. Abth. S. 549 mitgetheilte Verzeichniss herabgefallener Massen kann ich nicht loben. Das meiste hat er von mir entlehnt!; im Uebrigen hat er nicht die gehörige historische Genauigkeit beobachtet, und nicht die ersteu Quellen benutzt, sondern meistens nur spätere Schriftsteller angeführt, nur mit Nennung ihres Namens, und nicht mit genauer Angabe, wo die Stelle in ihren Schriften sich findet. z. B. Dom Calmet kein tauglicher Gewährsmann für einen Stein, der zur Zeit des Pythagoras in Creta gefallen seyn soll, sondern da hätten müssen die älteren Schriftsteller nachgesehen und angeführt Eben so hat er mich als Gewährsmann für einen Steinfall zu Novellara am 15. Aug. 1766 angeführt, da ich doch im Gegentheile behauptet habe, dass dieses Ereigniss mit mehrerer Wahrscheinder herabgefallenen Stein- u. Eisenmassen. 229

chleit fur eine Wirkung des Blitzes zu halten sey, ich ist in einer Note, wo die verschiedenen Meigen über den Ursprung der Meteorsteine angebat werden, ganz mit Unrecht behauptet worden, ich schriebe diesen Massen einen atmospharischen inpung zu; da ich doch immer ganz das Gegenteil gesagt habe.

Ein atmosphärischer Ursprung kann schon delsregen nicht Statt finden, weil aus den vielen vormdenen Beobachtungen und Berechnungen der tho (von denen Mauche aber zu wenig Notiz gemmen haben), erhellt, daß diese aus Wirkungen per Wurfkraft und der Schwere zusammengesetzt, od ganz so ist, wie sie einem von aufsen auf unm Weltkorper anlangenden Projectil zukommt; I auch in so großen Hiben, wo man dergleichen eteore schon ofters gesehen hat, die Luft so dunn dafs wenn auch alles Wägbare solite durch gend einen unbekannten Process zusammengehallt and in Eisen und Nickel verwandelt werden, doch wine so großen Massen sich bilden könnten, wie welche gefallen sind. Bey Einigen scheint die miliehe for einen atmosphärischen Ursprung durch Meinung veranlasst zu werden, dass, weil manche wohnlich in fester Gestalt vorhandene Materien wich Hitze oder durch andere Umstände verflich-Le oder in Gasgestalt versetzt werden konnen, delsegen alle festen Materien irgend einmal in Gasestalt vorhanden gewesen seyn, und daraus sich bildet haben musten; zu welcher Behauptung fir doch durch Naturbeobachtungen nicht berechtigt terden. Eine unbefangene Beurtheilung aller bey Jones, f. Chem. w. Phys. 17. Bd. 2. Hoft.

#### 130 E. F. F. Chladni chronol, Verzeich

Feuerkugeln und bey dem Niederfallen meter Massen vorkommenden Umstände (von dene cher sich erst genauer unterrichten sollte. über den Ursprung solcher Massen urtheilt,) uns vielmehr, sie für Aukömmlinge von auhalten, die vorher unserm Weltkörper und mosphare desselben nicht zugehort haben, durch die ihnen eigen gewesene Bewegut späterhin durch die Anziehung unsers Weltgetrieben, auf demselben niedorfallen. Ob Anhaufungen von Materie sind, die vielles einem Weltkörper zugehört hat (wie ich in ersten Schrift uber diese Massen vermuthel oder vielleicht auch wohl kleine Bruchstife hochst wahrscheinlich zersprungenen Planett schen Mars und Jupiter; oder ob es Auswif Mondvalcanen sind, welches ebenfalls vie sich hat; dieses ganz bestimmt entscheiden 📥 len, móchte wohl so lange noch etwas zu 💎 seyn, bis uns die Natur vielleicht in der Folge mehrere Data an die Hand giebt. Keine dies nungen widerspricht irgend einer Beobachtufeinem bekannten Naturgesetze. Die Untern gen dessen, was solche Massen bey und nab Ankunft sind, gehört in das Gebiet der irdisch sik und Chemie; aber die Untersuchung dessei oder vielmehr, wo sie vor ihrer Ankunft war hört mehr in das Gehiet der Astronomie, will auch einige ausgezeichnete Astronomen, Zach und Olhers, früher als viele andere Na scher, sich dem gunstig erklärt haben. w uber den kosmischen Ursprung solcher Mass

ler kerabgefallenen Stein - u. Eisenmassen. 131

Auch die Untersuchungen Lagrange über die Voglichkeit einer ganzen der theilweisen Zerspreugung eines Weltkörpers, ad über die Bahn, welche alsdann die Stucke hmen mußten, wovon auch in den letztern Stüen der monatlichen Corresponden: des sieren von sich ein Auszug findet, zeigen, dass darin gar chts der Natur widersprechendes ist.

Was die verschiedenen Meinungen über den sprung metcorischer Massen betrifft, könnte man ohl die Physiker am besten (nach Art philosophiner oder religiöser Secten), auf folgende Art einzilen:

- I) Die sie als etwas von außen kommendes, das iher unserm Weltkörper fremd gewesen ist, anhen:
- a) Kosmiker, die einen Ursprung aus denvallgemeinen Westraume annehmen, es sey nun von chaotischer Materie, oder von solcher, die vormals einem zerstorten Weltkörper angehort haben mag;
- b) Lunariker oder Selenitiker, nach denen es Auswurfe aus Mondyulcanen sind.
- II) Die sie auf unserm Weltkörper entstehen
  - c) Atmosphäriker, die sie aus Bestandtheilen der 'Atmosphäre durch irgend einen unbekannten Process bilden lassen;
  - d) Telluriker, nach denen sie durch eine unbekannte Kraft von der Oberstäche der Erde losgerissen seyn sollen. Proust nimmt namlich an, dass sie von den Polen herkamen, welches

#### 152 E.F. F. Chladni chronol. Verzeichni

aber schon dadurch, widerlegt wird, dass auch öfters von O. nach W. oder von W. n Ost, also nicht immer in der Richtung des ridians gekommen sind, dass sie nie aufwisondern immer schr schief niederwärts gezen sind, und dass sie in der Nähe der I nicht häusiger fallen, als anderswo.

1

Es wird wohl nicht überslüssig seyn, wenn noch einiges darüber sage, wie ich darauf gek men bin, die Physiker auf diese Naturerschein zuerst aufmerksam zu machen, und dadurch ein verdienstvollen Manne, dem ich die erste Verai sung zu verdanken habe, Gerechtigkeit wiedersal lasse. Als ich im Jahre 1792 einige Wochen in Göttingen war, hatte ich öfters Gelegenheit, n mit dem trefflichen Lichtenberg zu unterhalten, sen Vorrath von wissenschaftlichen und von w gen Ideen unerschöpflich war, mit deren Mitt lung er gar nicht karg zu Werke ging. Ich fr ihn, wie es denn käme, dals er in seiner Aus von Erxlebens Naturlehre von Feuerkugeln wie einer blos elektrischen Erscheinung geredet h da doch ihr Erscheinen östers bey ganz heit Himmel, die Flammen, der Rauch u. s. w. zeig dass sie doch wohl etwas ganzanders seyn müs Er antwortete, er und andere Physiker hätten d: gethan, weil sie eigentlich nicht recht wülsten, sie daraus machen sollten, und diese Erscheinus doch wenigstens mit den elektrischen mehr A lichkeit hätten, als mit etwas Anderem. Auf m weitere Frage, für was er sie denn eigentlich hi erwiederte er, sie möchten wohl nicht telluri sondern kosmisch seyn (welchen Ausdruck ich

atlehnt habe); sie möchten nämlich wohl etwas seyn, das von ausen in unserer Attre anlangte und hernach in derselben sein Briebe; was es aber sey, wisse er nicht. "Re a diese Idee damit, dass auch Kometen, ohn-R schon Seneca einen richtigern Begriff davon doch noch viele Jahrhunderte nach ihm wa-Meteore gehalten worden, bis Dorfel gelatte, dass sie Weltkurper waren. So weit berg, bey welchem uhrigens von herabge-Massen noch nicht die Rede war, wie ich ech noch nichts davon wußte. Die Aeuße-Michtenbergs befremdete mich so, dals ich Wochen langer in Gottingen blieb, um in rtigen, eben so sehr durch die Gefälligkeit Aseher, als durch Reichhaltigkeit sich ausenden Bibliothek alle Beobachtungen soleuermeteore, die ich habhaft werden konnte. mehen. Es ergab sich bald die Identität soleteore mit herabgefallenen Massen, wo alle ade lehrten, dass sie nicht tellurisch, sondern ch seyn konnten. Die Resultate habe ich ern 1794 in einer Schrist: Ueber den Urder von Pallas entdeckten Eisenmasse und uber Samit in Verbindung stehende Naturerschei-(Leipzig, bey Hartknoch) bekannt gemacht. neuerer Zeit zuerst gezeigt, 1) dass solche ofters mit einem Feuermeteor herabgefallen dass sie von aussen kommen. Bey Widerleer damals von Verschiedenen geaufserten Mei-🐧 von dem, was Feuerkugeln seyn möchten. in dem Ursprunge einiger Massen habe ich mem atmosphärisch seyn sollenden Ursprunge delshalb nichts gesagt oder sagen können, weil ich gar nicht ahndete, dass es irgend Jemanden einfallen könnte, solche Massen aus Bestandtheilen der Atmosphäre entstehen zu lassen, wo, besonders in so großen Höhen, der Stoff dazu gar nicht vorhanden ist, wo auch keine Kraft denkbar ist, die einer solchen Masse eine so ungeheure Geschwindigkeit und eine fast horizontale Richtung der Bahn geben sollte, an der ébensowohl die Wirkungen eine Wurfkraft, als die der Schwere, unverkennbag Anfangs hielten die meisten Physiker meine Behauptung, dass etwas vom Himmel fallen könnig te, und öffers gefallen wäre, für Thorheit, in Frank reich bis 1803, wo die Analysen solcher Steine von Howard und der große Steinfall bey Laigle mach ten, dass man daran zu glauben anfing,

Da in das Verzeichniss IV. Bd. 1. Heft, sich viele arge Drucksehler eingeschlichen haben, so be merke ich, dass diese am Ende des vierten Heste desselben Bandes angezeigt sind, und ersuche die Besitzer sie zu berichtigen.

#### Nachtrag.

Während des Druckes dieses Aufsatzes lese ich in dem zu Bamberg herauskommenden Fränkischen Merkur, vom 1. Aug. N. 214, dass nach einem Berichte aus Bonn am 19. Jul. dieses Jahres zu Sternenberg in einen Garten mehrere Steine vom Himmel gefallen sind, einer 100 und andere 20 bis 40 Pfund schwer.

Chladui.

Brewsters neueste Untersuchungen über Depolarisation des Lichts.

(Frey dargestellt\*) von Meinecke.)

als der chemische Gehalt der Körper mit ihren Optischen Erscheinungen in genauer Verbindung meht, ist schon seit Newton angenommen, und die neuern Fortschritte der Optik geben die Hoffnung, dass sich die Bestandtheile eines Körpers aus seinem Verhalten zum Lichte nicht allein vermuthen, sondern auch mit noch größerer Sicherheit, als durch die Krystallognosie bestimmen lassen werde. Einen Schritt näher dahin führen schon Brewsters neueste optische Untersuchungen, welche mehr noch, als Biots Fortsetzung der Entdeckungen von Malus, in die Chemie eingehen, und den Chemiker auffordern, sorgfältiger wie sonst auf die Bestimmung der optischen Erscheinungen der Körper seine Aufmerksamkeit zu richten, zumal da der hierzu nöthige Apparat sehr ein ach ist,

<sup>\*)</sup> Nach der Bibliotheque britannique 1815. T. LIX. Annales of Philosophy, 1816. Jan. und Philosophical Magazine 1816. Febr. March.

Dieser Physiker hat seit etwa 2 Jahren 10 schiedene Abhandlungen über diesen Gegen mitgetheilt, die erste in den Edinburgher ph phischen Transactionen, die fünf folgenden i Londner Transactionen, und die letzten bis nur der königl. Societät zu London.

Die erste Abhandlung beschäftigt sich insl dere mit dem optischen Verhalten des Schwkohlenstoffs, des kohlensauren Baryts und de petersauren Kali; sie enthält zugleich Untersugen über den Bau der Krystalle mit doppelter brechung. In den folgenden Abhandlungen w die Versuche über die doppelte Lichtbrechun der dadurch bewirkten Depolarisation, oder Wherstellung des polarisirten Lichts durch Brefortgesetzt.

## i. Von dem Schwefelkohlenstoffe.

Diese von Lampadius entdeckte merkwi Flüssigkeit besitzt eine so große lichtzerstre Kraft, und eingeschlossen zwischen Glasplatt einem Prisma, giebt sie daher ein so langes Fibild, daß es schwierig ist, die mittlere Brederselben zu messen. Nimmt man als m Strahl des Bildes den über das Grün hinausgehe dem Blau sich sehr nähernden Strahl an, so e sich folgendes:

Winkel des Prisma 8° 10' Brechungswinkel 5° 33' Index der Brechung 1.687. Nimmt man als mittlern Strahl die Granze zwischen Grün und Blau an, so erhält man diese Maasse:

> Winkel des Prisma 8° 10' Brechungswinkel 5° 27' Index der Brechung 1,6632.

Und da der Schwefelkohlenstoff auf dieselbe Weise auf die rothen und grünen Strahlen wirkt, wie der Tolubalsam, so kann angenommen werden, dass der wahre mittlere Strahl dem Blau sehr sich nähert, und die mittlere Brechung wird seyn nahe 1,680.

Ein Prisma von Flintglas mit einem brechenden Winkel von 20° 23' angelegt an ein Prisma von Schwefelkohlenstoff, dessen brechender Winkel 8° 110' ist, zerstört die Farben, wenn das Licht senkrecht auf das flüssige Prisma fällt. Nennt man nun den Index der Brechung R, und d den Theil der gänzlichen Brechung (welcher die Zerstreuung gleich ist), so erhält man für die zerstreuende Kraft dieses Sulfurets

$$\frac{d R}{R - 1} = 0,115$$

und der Index der Brechung für den äußersten rothen Strahl ist = 1,62 und für den letzten violetten Strahl = 1,737.

Es übertrisst daher der Kohlenstoss alle Flüssigkeiten, und selbst das Flintglas, den Topas und Turmalin an brechender Krast. An zerstreuender Krast steht er unter allen Flüssigkeiten nur dem Cassiaül nach, und steht zwischen Phosphor und Tolubalsam, wie solgende vergleichenden Reihen zeigen:

Brechende Kraft		Zerstreuende		Kraft.	
	Index	•		Index	
Natürlicher Schwesel	2,115	Cassia öl		0,139	
Boracit	1,701	Schwefel	•	0,130	
Schwefelkohlenstoff .	1,680	Phosphor		0,128	
Turmalin	1,668	Schwefelkohlenstoff		0,115	
Blauer Topas	1,636	Tolubalsam		0,103	
Flintglas	1,616	Flintglas		0,052	

Obgleich das Cassiaöl noch stärker zerstreut, als der Schwefelkohlenstoff, so kann er doch wegen seiner gelben Farbe nicht so gut als optische Flüssigkeit dienen, es sey denn, dass man ihn als sehr dünne Hobllinse anwende. Zwar ist die große Flüchtigkeit dieses Sulphurets eine Unbequemlichkeit, welche bey dem Cassiaöl nicht Statt findet, allein diese kann für optische Instrumente durch Einschließen desselben gehoben werden. Alle übrigen Flüssigkeiten stehen in ihrem Verhalten zum Licht sehr weit von dem Schwefelkohlenstoffe entfernt, und es ist daher wahrscheinlich, dass das Cassiaöl bey chemischer Untersuchung sich als ein eben so merkwürdiger Stoff zeigen werde.

## 2. Kohlensaurer Baryt.

Da der Achat, ein beständig gestaltloser Körper, von unregelmäsigem Gewebe die besondere
Eigenschaft besitzt, durch Brechung zwey Bilder,
ein glänzendes und ein neblichtes, darzustellen,
so ist es austallend, dass der kohlensaure Baryt, ein
regelmäsig krystallisirtes, zwey deutliche Brechungen zeigendes Fossil, dieselbe Eigenschaft theilt. Der

der Brechung bey dem gewöhnlichen Bilde, 540 und die zerstreuende Kraft \_\_\_ 0,0285.

ese Erscheinung genauer zu beobachten, 9 Prismen von deniselben Fossil, aber von edenen Fundörtern.

n Längenkanten parallel geschnitten waren, gewöhnliche (oder weniger gebrochene) Bild utlich; das andere Bild war schwach, nebnd röthlichbraun; es war klein und rund ir wenig erleuchtet. Wenn man durch diema das durch Reflexion polarisirte Licht eize betrachtete, und seine Kanten der Resebne parallel richtete, so wurde das glänzende ild der Kerze gänzlich reflectirt, während plichte Licht allein durch das Fossil durch Aber wenn man die Kanten senkrecht auf flexionsebne richtete, so wurde das lichte hr deutlich, weil in dieser Lage das neblichte nicht in das Prisma eintrat,

y einem zweyten Prisma war das ausserorhe Bild leuchtender, als bey dem ersten, schien fast begränzt: man erkannte die Geer Flamme.

y einem dritten Prisma war das Bild noch allein' man fing an zu bemerken, dass es hrern nicht zusammenfallenden Bildern zungesetzt wer.

s vierte Prisma, dessen Kanten der Brechungsvarallel waren, zeigte beide Bilder undeut140 Brewsters neueste Untersuchungen lich, und das stärker gebrochene Bild war sehr

schwach.

senkrecht auf den Kanten standen, gab deutlicht wier Bilder, aber sämmtlich unvollkommen und aus, Bogen neblichten Lichts zusammengesetzt. Die beiden mittlern, die Hauptbilder waren gleich hell und en:gegengesetzt polarisirt (wie alle Doppelbilder), aber jedes der beiden äußern Bilder war dem ihm entferntesten glänzenden Bilde gleich polarisirt. Unter den beiden Hauptbildern war das am stärksten gebrochene das vollkommenste, und so sehr erleuchtet vor dem andern, daß man hiereine stärkere zerstreuende Kraft nicht verkennen konnte.

Lässt man das Licht in das Prisma unter demselben Winkel mit den beiden Flächen eintreten
und austreten, so sind die vier Bilder nicht deutlich getrennt und sehr unvollkommen, aber in dem
Maasse, da man den Einfallswinkel an der ersten
Obersläche vergrößert, werden die Bilder immer
deutlicher und abgesonderter, und so wie man ihn
wieder vermindert, nähern sich wieder die Bilder,
und verwirren sich endlich in eine einzige Masse
von neblichem Licht.

Diese ehen beschriebenen Lichterscheinungen, welche dem kohlensauren Baryt eigenthümlich sind, können dazu dienen, dieses Mineral von ähnlichen zu unterscheiden, und es würde sehr zu wünschen seyn, dass Mineralogen das verschiedene Verhalten der übrigen mehr oder weniger durchsichtigen Fos-

silien zum Licht beobachteten. Klany hat gezeigt, wie viel man in dieser Wissenschaft durch die Vereinigung der mathematischen und physikalischen Hulfsmittel vermag: er hat gezeigt, wie man dahin gelangt, die integrirenden Theilchen krystallisirter Korper zu bestimmen, und wie man, von einer kleinen Zahl von Grundgestalten ausgehend, zu der unendlichen Mannichfaltigkeit der secundaren Gestalten gelangen kann, welche man anden Fossilien bewandert. Diese fur die Mineralogie so wichtigen Untersuchungen werden durch die neuen Entdeckungen in der Optik eine neue Richtung bekomment man kann die Gestalten und selbst die Winkel der Krystalle aus ihren Verhältnissen zum Lichte bestimmen, und aus einzelnen gestaltlosen Bruchstücken ein Krystall kunstlich construiren, dessen sämmtliche Theile mit den Achsen und Seiten der primitiven Krystallform in demselben Verhiltnisse stehen missen, wie die naturlichen Krystalle; man wird selbst an solchen amorphen Körpern, von welchen noch keine litystallisation entdeckt worden, aus den optischen Verhaltnissen in deren Gefüge auf dieselbe Weise eine Anlage zur Krystallisasion nachweisen konnen, wie von Brewster bey dem Achat, dem . Glase und vielen anderen Körpern geschehen ist. Was fur die Mineralogie die Krystallognosie ist, wird fur diese wieder die Optik seyn.

#### · 3. Salpetersaures Kali.

Dieses Salz zeigt merkwurdige optische Eigenschaften; wie kein anderes bekanntes Erystall: sie

sind um so unterrichtender, da sie bey dem ersten Anblick den Charakter der Regellosigkeit an sich zu tragen scheinen.

Die untersuchten Krystalle waren sämmtlich gleichwinklichte sechsseitige Prismen, und das Licht wurde durchgelassen durch zwey Flächen, welche, durch eine andere getrennt, gegeneinander unter einem Winkel von ohngefähr 60° geneigt waren. Diese Neigung ist nicht vortheilhaft, weder für die Messung der brechenden Kräfte, noch der zerstreuenden, allein es ist schwierig, bey diesem Körper künstliche, unter einem kleineren Winkel geneigte Flächen hervorzubringen.

Betrachtet man die Flammen einer Kerze durch sapetersaures Kali, so bemerkt man eine weit stär, kere doppelte Brechung, als bey dem Kalkspath: eine Erscheinung, die um so ausfallender ist, da Hany welcher mehrere Krystalle dieses Salzes untersucht hat, demselben nur eine einfache Brechung zuschreibt.

Das minder gebrochene Bild ist eine kreisförmige Masse von neblichem weißem Lichte, verdichtet an dem Mittelpuncte, wo sich ein sehr schwaches Bild der Kerze, aber ohne bestimmt ausgedrückte prismatische Farben, zeigt, während das außerordentliche oder stärker gebrochene Bild deutlich und stark gefärbt ist. Der große Zwischenraum, welcher die beiden Bilder trennt; die achroamatische Neblung des ersten, und die Reinheit und Bestimmtheit der Farben des zweyten Bildes, gewähren ein schönes Schauspiel und beweisen ausfallend

Daseyn von zwey zerstreuenden Kräften in den peltbrechenden Krystallen.

Folgendes sind die genauen Maalse der brechen-Krafte.

rechungswinkel des ersten Bildes 24° 84

des zweyten Bildes 1,5574

des zweyten Bildes 1,556

Diese Resultate waren so auffallend, das die suche mit einem andern Prisma mit einem chungswinkel von 62° 12' wiederholt wurden; wichen nicht weit von den vorigen ab, und gaals Mittel für den

Index der kleinern Brechung 1,3350 Index der größern Brechung 1,5145.

aus folgt, dass die kleinere Brechung des salpeauren Kali mit der Brechung des Wassers beye zusammensällt, dessen Index 1,3358 ist.

Die Starke der zerstreuenden Krast des Salpezu messen, hindert die Umneblung sies ersten
es, aber sie steht ossenbar im Verhaltniss mit
behwachen Brechung dieses Bildes. Um die Zeraung des zweyten zu finden, musseman ein Prisron Flintglas anwenden, dessen brechender Wincahe 60° ist. Aus drey Versuchen unter verschieen Winkelp sand sich die mittlere Zerstreuung
Salpeters = 0,058, welche man nach den Beatheilen, woraus derselbe zusammengesetzt ist,
tevermuthen sollte. Die Stelle, welche er in

dieser Hinsicht unter den ihm zunächst stehenden durchsichtigen Körpern einnimmt, ist folgende:

Schweselsaures Bley	•	0,060
Salpetersaures Kali	(2te Brechung)	0,058
Flintglas		0,048
Wasser		0,035

Das kohlensaure Kali giebt auch zwey Bilder, ein klares und ein neblichtes. Sie sind eben so, wie in dem Salpeter, auf entgegengesetzte Weise polarieirt, aber in dem kohlensauren Kali ist das neblichte Bild deutlicher. Ein Prisma von kohlensaurem Kali, das von seinen natürlichen Flächen begränzt und dessen brechender Winkel 49° 53' ist, gab folgende zwey Bestimmungen:

Index der Brechung des neblichen Bildes 1,397

# 4. Bemerkungen über die Krystalle mit doppelter Brechung.

Wenn man die beiden Bilder des Kalkspaths und anderer vollkommen durchsichtigen Krystalle betrachtet, so sindet man sie gleich groß, gleich klar und deutlich, und hier führt nichts zu der Annahme, dass das Licht, welches das eine Bild hervorbringt, durch einen Theil des Krystalls gehe, wo die Structur von dem Theile, welcher das andere Bild verursacht, abweicht. Allein in dem kohlensauren Baryt, dessen Durchsichtigkeit unvollkommen ist, entsteht neben dem hellen ein neblichtes und unvollkommenes Bild; dasselbe sindet auch

krystallen des Salpeters und des kohlensauren Statt. Hieraus kann man schließen, daß das welches das unvollkomme Bild hervorbringt, i eine unvollkomme Krystallstructur, das Licht ollkommen Bildes hingegen durch eine vollnene Structur hindurchgeht.

Der Achat, welcher beide Arten von Bildern , besitzt offenbar eine zwiefache Structur, die schon mit den Augen erkennt: die eine zeigt in Streifen, gleich der Reihe der Zissern 33333, las Licht, welches durch diese hindurchgeht, das neblichte Bild, und sobald'es zwischen hindurchtritt, so entsteht das deutliche Bild. n man das Licht durch den Theil'des Achats, liese Schlangenlinien stärker sind, durchgehen so erscheint das Bild anders, als wenn das feinere Linien durchgeht. Neigt man die tplatte, so dass ein beträchtlicher Theil zwii den Streifen eintreten kann, so erhält man nelle Bild sehr deutlich, aber wenn man die e also richtet, dass kein Theil des Lichts zwi-1 den schlangenförmigen Schichten hindurchn kann, so wird das sämmtliche hindurchgelas-Licht neblicht. Hier bringt also die unvoilmne Structur des Achats sichtbar durch wellenige Schichten das neblichte Bild hervor; das re Bild entsteht auf dieselbe Weise, wie in den gen durchsichtigen Körpern: ein Schluss, der irch noch einen höhern Grad von Wahrscheinseit erhält, dass das neblichte Bild des Achats ümmt ist, wie seine wellensörmigen Adern. mrn. f. Chem. u. Phys. 17. Bd. 2. Heft.

Danun der kohlensaure Baryt, der Salpeter und das kohlensaure Kali ebenfalls ein vollkommenes und ein unvollkommenes Bild zeigen, gleich dem Achat, so zieht daraus Brewster den Schluss, dass auch bey diesen, wie bey allen mit gleicher Eigenschaft begabten Körpern die beiden verschiedenen Bilder von zwey verschiedenartigen Structuren, die aber beide auf eine Achse oder feste Linie des primitiven Krystalls sich beziehen, abhangen. Ob diese verschiedenartige Structur wieder von der Anordnung der integrirenden Theilchen, oder von der Verbindung ihrer verschiedenen chemischen Elemente abhänge, ist schwierig zu bestimmen.

Diese unvollkommenen Bilder der genannten Körper werfen auch einiges Licht auf den Bau dieser unvollkommenen Krystalle. Wird das Licht in gewisser Richtung durch den Achat durchgelassen, so erscheint es gänzlich neblicht: das vollkommene. Bild wird in eine unförmliche Wolke verwandelt und dem gewöhnlichen neblichten Bilde gleich; in einer andern Richtung ist eins der Bilder vollkommen deutlich und vollkommen ausgezeichnet, und in einem Stück, welches die Kraft der Depolarisation besitzt, müssen zwey vollkommene Bilder entstehen. In einem Priema von Witherit waren beide Bilder unvollkommen; in einem andern war eins der Bilder neblicht, das andere deutlich; in einem dritten waren beide beynahe vollkommen. Hieraus kann man schließen, daß die unvollkommne Structur, welche im Allgemeinen nur eine Masse neblichten Lichts durchlässt, ein deutliches Bild hervorbringt, wenn die Strahlen in einer besondern Richtung durchtreten, während die vollkommne Structur, welche im Allgemeinen ein deutliches Bild darstellt, ein weniger deutliches Bild bey einer besondern Richtung der Strahlen giebt.

Diese Folgerungen, welche aus den Versuchen leicht bervorgehen, sind wichtiger, als sie Anfangs scheinen möchten: sie suhren der Erklarung der doppelten Bilder naher, und zeigen, wie die Structur der Krystalle mit ihnen zasammenhangt. Die übrigen Erscheinungen der doppelten Brechung sind noch dunkel. Die entgegengesetzte Polarisation von zwey Strahlenbundeln kann man von der verschiedenen Richtung der Blätter in den Krystallen herleiten; denn man kann sie nachahmen durch einen kunstlichen aufs einem Bundel von Glasplatten zusammengesetzten Krystall, aber der schwierigste Punct ist die ausserordentliche Brechung, welche bey einem senkrechten Einfallen des Lichts entsteht. Ob sie von einem ausserordentlichen Gesetze der Brechung, wie Newton und Huyghens annehmen. oder von einer elementaren Structur des Krystalls abhangt, ist noch zu untersuchen. Merkwurdig ist hickey, dass die ausserordentliche Reslexion und Blechung, welche auch bey der Perlenmutter gefunden worden, den Erscheinungen der doppelten Brechung sehr nahe analog sind.

Unermidlich mit optischen Gegenständen beschäftigt, hat Brewster durch Fortsetzung seiner
Versuche die Wissenschaft mit einer Reihe neuer
Entdeckungen bereichert, deren Resultate hier in
der Kurze und in der Reihe, wie sie auf einander
gesolgt sind, mitgetheilt werden sollen.

I. Die bekannten Glastropfen, welche n durch Eintröpfeln des geschmolzenen Glases in W ser erhält, besitzen die Eigenschaft, das Licht depolarisiren, gleich krystallisirten Körpern: n bemerkt darin einen Durchgang der Blätter, in den Krystallen. Hinlänglich erhitzt und k sam wieder erkaltet, verlieren sie diese Eigensch wieder. Heißes Glas depolarisirt ebenfalls. N kann also dem Glase diese Eigenschaft dadurch theilen, daß man dasselbe schnell abkühlt. allen untersuchten Fossilien verhielt sich nur Obsidian in dieser Hinsicht wie das Glas.

II. Diejenigen Körper, welche das Licht polarisiren, haben eine den Krystallen anal Structur. Folgendes sind die von Brewster un suchten Reihen der Körper, welche das Licht polarisiren und nicht depolarisiren.

Depolarisirende Körper.
Arabisches Gummi.
Kirschengummi.
Gummi Anime.
Cautschuk.
Tolubalsam.

Muskatenöl.

Kampfer.

Mischung von Harzund weißem Wachs.

Weißes Wachs.

Fettwachs aus Muskelfaser, von dem Kirchhofe des Innocens zu Paris und aus Gallensteinen.

Wallrath, Talg, gemeine Seise. Schweinshorsten. Menschenhaar. Nicht depolarisirende Kö Häutchen des arabischen Or Mastix. Copal. Saudarak. Dünne Stücke von GummiAr Galbanum.

Geschmolzene und erkaltete bra.

Colophonium. Burgundisches Peeh. Verhärteter Canadabalsam.

Gallenharz, geschmolzen un kaltet.

Haar des Robben. Haar der Bienen.

Depolarisirende Körper. Schaafwolle. Seide. Haut eines Mannes.

Pergament. Goldechlägerhäutchen.

Federspule und das Häutchen darin.

Kuhpocken.

Menschennägel. Horn. Fischbein. Hornartiger Auswuchs vom Fulse des Menschen.

Perlmutter. Schildpat.

Gansekiele, u. Fahne der Feder. Gansedunen. Strautsfodern.

Spitze Halbdurchsichtige Krebsfülse.

Häntchen **Röhrentör**mige dem Körper der Krobse.

Knorpel des Brustbeins eines Küchleins.

Durchsichtiger Knorpel einer Schafschulter.

Elfenbein.

Cylindrische Knochen derFische. Platte Knochen des Stockfisches.

Leim. Harter Fischleim.

Hornhant des Menschen.

Hornhaut der Kuh.

Hornhaut cines Fisches.

Schwefel Heifres Glas. Glastropfen.

Beuzoe - und Kleesäure.

Boraxglas.

Eis.

Bienenzellen.

Gelblichtes Häutehen einer Wurzel der Calla aethiopica. Flachs.

Nicht depolarisirende Kürper.

Seide der Finna marina.

Haut eines Kindes v. 11 Monaten und 2 Monate vor der Geburt.

Vogelhaut. Häringshaut.

Seidensvarmäärme und Vogeldarme.

Hautchen im Ey.

Häutchen der Hydatiden. Schuppen vom Körper einer Biene.

Aeufseres Häutchen der Solenrice chel.

Frigel der Bienen. Fliegen - und Ninckenflügel. Flügel der spanischen Fliege.

Gallerte von Kalbsfülsen. Sclerotica 'eines Fisches. Krystallinge der Kuh. Kapsel der Linse eines Fisches. Kapsel der Linse einer Kuh. Phosphor. Einige Krystalle des Diamants. Kochsalz. Salmiak. Finise path. Salvetersaures Bley. Spinell. Goldblättchen. Dünne Scheiben von Ohlaten. Häutchen des Lilienstengels. Scheide der Lilie.

Häutchen der Undrangea.

Depolarisirende Körper. Hanf.

Baumwolle.

Baumwolle.

Nicht depolarisirende Körper.

Häutchen der Blüthenstiele des
Leontodon Taraxacum.

Pappus des Leontodon.

Häutchen der Zwiebel.

Schale getrockneter Weintrauben.

Dünnes weises halbdurchsichtiges Blatt des Seetangs: Blase des Sectangs.

Häutchen des Rhabarberstengels.

Die Fälle, in welchen die Körper das Licht depolarisiren, können auf folgende sieben beschränkt werden:

- 1. Wenn ein Krystall neutrale Achsen hat und zwey sichtbare Bilder giebt, wie Kalkspath, Topas.
- 2. Wenn ein Krystall neutrale Achsen hat, und nur Ein sichtbares Bild giebt, wie Menschenhaut und verschiedene andere Häute,
- 3. Wenn der Krystall keine neutrale Achsen hat, aber in jeder Richtung das Licht depolarisirt, wie arabisches Gummi, Cautschuk, Schildkrötenschale.
- 4. Wenn eine Anlage zu einer neutralen Achse vorhanden ist, wie in den Goldschlägerhäutchen.
- 5. Wenn der Krystall depolarisirt, aber nur Einen Theil des polarisirten Lichts wieder herstellt, wie die Blättchen des Tangs und Häutchen des Krebses.
- 6. Wenn der Krystall leuchtende Abschnitte des neblichten Bildes depolarisirt, wie Muskatenöl.
- 7. Wenn der Krystall das verschwundene Bild wiederherstellt, aber bey dem Umdrehen des Kalkspaths wieder erbleichen läst.

Alle diese Fälle können wieder auf den ereten. Fall zurückgeführt werden.

## über Depolarisation des Lichts. , 151

- III. Wenn Gallerte von Kalbsfüssen oder geronmer Fischleim dem Druck ausgesetzt werden, so halten sie die Eigenschaft, das Licht zu depolasiren, und verlieren sie wieder nach Aufhebung B Drucks. Hier scheinen diese Körper also durch en Druck ein krystallinisches Gewebe zu bekommen.
- IV. Einer großen Anzahl von Beobachtungen zu olge ist der Index der Brechung die Tangente der olarisation.
- V. Einige Kalkspathe besitzen die Eigenschaft, e Bilder zu vervielfältigen und eine schöne Reihe gänzender Farben darzustellen, eine Erscheinung, e zuerst von Robison entdeckt und von Malus in Spalten in den Krystallen zugeschrieben wurde. rewster hat gefunden, dass blosse Spalten diess cht hervorbringen können, sondern dass vielmehr ne mit einer krystallisirten Kalkmasse angefüllte palte diese Erscheinung bewirkt. Es gelang ihm, e nachzuahmen, indem er ein dünnes Blättchen m schwefelsaurem Kalke zwischen zwey Prismen in Kalkspath kittete. Der Durchgang des polarirten Lichts durch das krystallisirte Gypsblättchen achte die Farben hervor.
- VI. Wenn man einen leuchtenden Körper durch parallele, 0,3 Zoll dicke Glasplatten, welche eta x eines Zolls von einander entfernt sind, beachtet, so erblickt man, sobald das Eine Glas etas geneigt wird, das reflectirte Bild des leuchtenm Körpers deutlich getrennt von dem hellen Bilde Das reflectirte Bild ist s durchgelassenen Lichts. n ohngefähr 15 parallelen schöngefärbten Streifen

durchschnitten. Die 3 mittlern Streisen sind schwillich und weiss, die beiden äusersten glänzendt und grün. Diese Streisen werden durch die einigte Wirkung der 4 reslectirenden Oberstäddes Glases gebildet und wieder zerstört, widie Wirkung einer dieser Flächen durch aufgetchene nCanadabalsam gehindert wird. Die Brides Bildes verhält sich umgekehrt wie die Neige der Platten, und die Größe steht mit der Dicker Platten bey einer gegebenen Neigung im umgeketten Verhältniss; der ganze Inhalt der Streisen sien zusammengesetztem umgekehrten Verhältniss Dicke der Platten und ihres Neigungwinkels. Di Farbenbild kann nach Newtons Theorie erk werden.

VII. Hauy bemerkt, dass alle regelmässi cubischen oder tetraedischen Krystallkörper o doppelte Brechung sind: Malus und Biot bes gen diess; allein Brewster hat entdeckt, dass u besondern Umständen Flusspath und Kochsalz doppelt brechende Kraft besitzen und das Licht larisiren. Er fand, dass eine Masse von Kalks mit einem Würfel in der Mitte, und umgeben verschiedenen Facetten, das Licht polarisirt, dass das Licht durch den Würfel selbst unverär durchgeht. Einige Kochsalzkrystalle von 3 Durchmesser gaben sehr reine Farben: Blau mi gänzendem Roth, Roth mit Gelb u. s. w.

VIII. Durch mechanischen Druck kann man Glasplatten, dem Flussspathe und dem Kochsalz Eigenschaft, doppelt zu brechen und das Lich

#### über Depolarisation des Lichts. 153

isiren, ertheilen. Je mehr man das Glas in Presse drückt oder in der Hand spannt, desto er wird die polarisirende Kraft.

X. Die letzte Abhandlung \*), welche besonders an mannichfaltigen Beobachtungen ist, schließst ster mit der Bemerkung, daß die doppelte ung ein sehr schwieriger Gegenstand sey, und diese Erscheinung zahlreiche Thatsachen dar, welche bey dem jetzigen Zustande der Wischaft völlig unerklärlich seyen. Die Krystallinüberhaupt müsse man, eben so wie die Elektat und den Magnetismus, einer besondern Kraft Flüssigkeit zuschreiben, deren Kenntniss noch lich fehle \*\*).

Gelesen in der Londner königl. Gesellschaft am 14. März 1816. und, so wie die drey vorigen, noch nicht jedruckt.

Früher schon hat Schweigger darauf aufmerksam gemacht.

Mke.

#### Ueber

Dalton's und de Saussüre's Lehren von der Absorption der Gasarten durch Flüssigkeiten,

vom

Professor MEINECKE.

Unter den Bemühungen, wodurch Dalton\*) die Kenntnis der Gase erweitert hat, zeichnen sich seine Versuche über die Absorption derselben durch Wasser aus, sie sind indess so sehr von vorgefasten atomistischen Vorstellungen begleitet, dass die Resultate Mistrauen erwecken, und nicht weniger in England, wie in Deutschland Widerspruch sinden. Einer seiner strengsten Gegner ist de Saussüre zu Genf, dessen aussührliche Abhandlung über die Absorption der Gasarten aus Gilberts Journal der Physika

<sup>\*)</sup> System der chemischen Philosophie, übersetzt von Wolf. Berlin 1872. 1 Bd. S. 223 u. f.

# r. d. Absorpt. d. Gasarten d. Flüssigkeiten. 155

ik \*) in England bekannt geworden ist. Thomon, \*\*) erhebt in seinem diessjährigen Berichte über lie Fortschritte der physicalischen Wissenschaften nicht allein de Saussüre's Arbeiten mit gebührendem Lobe, sondern schliesst auch mit der Aeusserung, das hiernach Daltons Theorie in allen ihren Theilen irrig sey. Dagegen tritt Dalton \*\*\*) mit Lebhaftigkeit auf und sucht seine Theorie zu vertheidigen oder wenigstens zu erweisen, das sie in einigen Theilen richtig sey.

Henry \*\*\*\*) gab schon 1802 das Gesetz an, dass die Gasmenge, welche vom Wasser verschluckt wird, in geradem Verhältnisse mit dem Drucke des Gases auf die Obersläche des Wassers zunehme. Dalton fügt hinzu, dass das verschluckte Volum der verschiedenen Gasarten die Würsel von  $\frac{1}{1}$ ,  $\frac{1}{2}$ ,  $\frac{1}{3}$ ,  $\frac{7}{4}$  u. s. w. darstelle, so dass 1 Maass Wasser von Kohlensäure, Hydrothionsäure und oxydirtem Stickgas ein gleiches Maass, von dem ölmachenden Gase  $\frac{1}{4}$ , von Sauerstossgas und Kohlenwasserstossgas  $\frac{1}{27}$ , und von Kohlenoxydgas, Stickgas und Wasser entessgas 4. Maass in sich aussehme, "indem die Intsernungen der gassörmigen Atome im Wasser

<sup>\*)</sup> Band 17. S. 114 - 183.

<sup>\*\*)</sup> Annals of Philosophy. 1816, Jan. p. 21.

Annals of Philosophy 1816. March. p. 215.

<sup>6666)</sup> Gilberts Annalem Bd. 30. S. 897 u. f.

#### 156 Dalton's und de Saussüre's Lehren,

stets dasselbe Vielfache der Entfernungen außerhalb des Wassers seyen." Dasselbe Gesetz sollte auch für andere, nicht klebrige Flüssigkeiten, bey Alkohol, Säuren, Salzlösungen gültig seyn, wenn nicht eine chemische Zersetzung Statt finde.

De Saussüre zeigt durch Versuché, dass zuerst Daltons Reihe nicht gefunden werden könne: es. verbinden sich nämlich 100 Maass Wasser mit

4387 Maass schwesligtsaurem Gase

253 - Schwefelwasserstoffgase

106 — Kohlensäure

76 - oxydirtem Stickgase

15,5 — ölmachendem Gase

6.5 — Sauerstoffgas

6,2 - Kohlenoxydgas

5,1 — Kohlenwasserstoffgas

4,6 — Wasserstoffgas

4,2 — Stickgas.

Bey dieser großen Abweichung der Saussürischen Angaben von obiger Reihe giebt Dalton zu, daß seine Berechnungen nicht genau mit der Erfahrung zusammentressen, und daß die Disserenz am größten sey bey den Gasarten, von welchen das Wasser nur da verschlucke; da aber sein Gesetz bey den meisten Gasarten ziemlich richtig eintresse, und mit seiner Atomentheorie in Verbindung stehe, so müßten künstige Untersuchungen entscheiden, ob seine Reihen bleß zufällig oder auf dem Grundsatze des Gleichgewichts gegründet sey. Hier be-

v. d. Absorpt. d. Gasarten d. Flüssigkeiten. 167 trachtet also *Dalton* die Absorption blos als einen mechanischen Act, der Capillarität ähnlich.

Uebrigens greift Dalton das Verfahren an, wonach de Saussure die Versuche anstellt, besonders bey den weniger verschluckbaren Gasen. Er selbst finde z. B. die Absorption der atmosphärischen Lust, des Sauerstoffgases und Stickgases über die Hälfte größer, als Saussure. "Seine Methode", sagt Daltan, "ist durchaus unanwendbar, denn er nimmt viel Luft und wenig Wasser, und versucht das durch Schütteln absorbirte Gas dadurch zu finden, dass er das ganze Volum des Gases vor der Absorption und die darauf verminderte Menge abwägt. Diess mag sich schön auf dem Papiere ausnehmen, allein in der Praxis ist es nicht der rechte Weg, von irgend einem Stoff 1 Gran zu erhalten, wenn man 1000 Gran abwägt, und wieder 999 abgewogene Grane davon abzieht. Auch bestimmt Saussüre den Inhalt der Flasche mit Luft anfangs, wonn sie trocken ist, aber nach dem Versuche, wenn sie feucht ist, kann derzelbe Raum nicht mehr die vorige Menge Lust enthalten, wegen des am Glase hängenden Wassers. Diese Umständer, so klein sie auch scheinen mögen, sind hinreichend, die Abweichung seiner Resultate von den meinigen zu erklären."

Es behauptet Dalton ferner, wie vorhin bemerkt worden, dass alle nicht klebrigen Flüssigkeiten eben so viel Gas verschluckten, als das Wasser,
sobald keine chemische Zersetzung eintrete (wie
bey Schweselkali und Sauerstoffgas, Eisenvitriollösung und Salpetergas).

#### 158 Dalton's und de Saussüre's Lehren

Dass diess irrig sey, zeigt Saussure zuerst durch Absorptionen verschiedener Gasarten durch Alkohol, welcher, mit der vorhin gegebenen Reihe des absorbirenden Wassers verglichen, von den meisten Gasarten zwey, drey Mal, und selbst acht Mal (vom ölmachenden Gase), und nur vom Wasserstoffgase und Stickgase sast eben so viel verschluckt, als das Wasser; denn 100 Maasse lustleerer Alkohol von 0,84 spec. Gewichte nehmen auf

11577 Maasse schweslige Säure
606 — Schweselwasserstoffgas
186 — Kohlensäure
153 — oxydirtes Stickgas
127 — ölmachendes Gas
16,25 — Sauerstoffgas
14,5 — Kohlenoxydgas
7,0 — Kohlenwasserstoffgas
5,1 — Wasserstoffgas

4,2 — Stickgas.

Ferner durch vergleichende Absorptionen eines Gases, der Kohlensäure, durch nachstehende verschiedene Flüssigkeiten, worunter zugleich mehrere klebrige sich befinden, deren zäher Zustand aber auf die Absorption keinen Einflus äussert. Bey einer Temperatur von 18° C verschluckte nämlich:

v. d. Absorpt. d. Gasarten d. Flüssigkeiten. 159

1 Maals		von specif. Gewicht.	MaalseKoh- lensäure.
Alkohol	•	0,803	,62
Schwefeläther .	•	0,727	2,17
Lavendelöl .	•	0,88	1,91
Thymianöl .	•	0,89	1,88
Rectificirte Naphtha		0,784	1,69
Terpentinöl .	•	0,86	o,66
Leinöl		.0,94	1,56
Olivenöl	•	0,915	1,51
Wasser	•	1,000	1,06
Salmiaklösung .		1,078	0,75
Lösung von Gummi	·	1,092	0,75
Zuckerwasser .	•	1,104	0,72
Alaunauflösung .	•	1,047	0,7
Auflösung von schwef rem Kali	•	1,077	0,62
Auflösung von salzsa Kali	•	1,163	0,61
Auflösung von schwef rem Natron	•	1,105	0,58
Auflösung von salpet rem Kali	•	1,139	0,57
Auflösung von salzsa Natron	urem	1,206	0,45
Schwefelsäure .		1,84	0,45
Gesättigte Auflösung Weinsteinsäure.	•	1,285	0,41
Gesättigte Auflösung Kochsalz	•	1,212	o, <u>3</u> 29
Gesätitgte Auflösung salzsaurem Kalk	von	1,402	0,261

#### 160 Dalton's und de Saussüre's Lehren

Nach diesen entscheidenden Versuchen gesteht Dalton, ohne jedoch ihre Genauigkeit zuzugeben, dass er sich geirrt oder vielmehr zu allgemein ausgedrückt habe: es seyen allerdings viele Flüssigkeiten an Absorptionsfähigkeit für Gase vom Wasser verschieden.

Dabey behauptet Dalton, dass seine Theorie missverstanden sey, und dass man bey den Absorptionsversuchen nicht allein den Druck der Atmosphäre, sondern auch die über dem absorbirten Gase besindliche Luftschicht desselben Gases zu berücksichtigen habe: Hierüber lassen wir ihn in seinen eigenen Worten reden.

"Wenn Wasser, von aller Luft befreyet, mit einem gegebenen Volumen irgend eines Gases oder ei-'ner Gasmischung geschüttelt und zu derselben Zeit einem'gegebenen Drucke, wie dem der Atmosphäre ausgesetzt wird, so tritt nach einigen Minuten ein, oder das Wasser, nachdem es eine bestimmte Quantität Gas verschluckt hat, hört auf, noch mehr aufzunehmen. Nun ist meine Hypothese die, dass eine bestimmte gleichförmige Beziehung Statt findet zwi- schen der Dichtigkeit der Gase, sie mögen einfach oder gemischt seyn, in und außer dem Wasser, wachdem der Absorptionsprocess aufgehört hat; aber ich rede keinesweges überhaupt von Beziehungen außer dem Wasser vor der Absorption. Unter gewissen Umständen kann in einigen Fällen der Erfolg derselbe. seyn, und dann ist es nicht nöthig, eine Unterscheidung zu machen, z. B., wenn Wasser geschwängert wird mit atmosphärischer Luft in Verbindung mit einem unbestimmten Volum von Lust, oder wenn die verschiedenen, der Absorption unterworfenen

v. d. Absorpt. d. Gasartén d. Flüssigkeiten. 161

Gase von gleicher Absorptionsfähigkeit sind, aber in solchen Fällen, wie sie Saussüre giebt, worin die Gasvolume beschränkt und die Gase ungleich verschluckbar sind, ist sehr wohl zu unterscheiden. Ohne Zweifel, wird ein gewandter Analytiker nach meinen Grundsätzen Formeln finden für die rückständigen Gase, wenn das Totalvolum eines jeden' einzelnen Gases in einer Mischung, und das Verhältniss ihrer besondern Absorptionen durch Wasser gegeben ist, aber ich kann Herrn von Saussüre sowohl als Herrn Thomson versichern, dass diess für mich keine leichte Aufgabe ist: dankbar werde ich sie von ihnen annehmen; was aber die andere Aufgabe betrist, Formeln zu finden fürsdas Gesammtvolum der Gase aus den rückständigen Gasen und den gegebenen Verhältnissen ihrer Absorption, so ist diels sehr leicht; hier sind sie:

Es seyen a, b, c... die rückständigen Volume der verschiedenen Gase A, B, C...; w das Volum Wasser; w, w, w, w ... die Antheile der Gase A, B, C, welche in einem unvermischten Zustande vom Wasser absorbirt werden, dem Experiment zufolge. Nun werden die Formeln, welche die Gesammtmengen der respectiven Gase in und außer dem Wasser, meinen behaupteten Grundsätzen gemäß, folgende seyn:

Ursprüngliches Volum von 
$$A = a + \frac{w}{m} \cdot \frac{a}{a+b+c...}$$

$$- - B = b + \frac{w}{n} \cdot \frac{b}{a+b+c...}$$

$$- - C = c + \frac{w}{p} \cdot \frac{c}{a+b-c...}$$

Journ. f. Chem. u. Phys. 17. Bd. 2. Heft. 11

162 Dalton's und de Saussüre's Lehrenund das Totalvolum aller Gase in und außer dem Wasser wird seyn:

$$= a+b+c...+\frac{w}{a+b+c...}\cdot\frac{a}{m}+\frac{b}{n}+\frac{c}{p}+...$$

Diese Formeln umfassen das Wesentlichste der Theorie, welche Henry zuerst aufgestellt hat, und ich will in den Folgenden zu beweisen suchen, das Saussure in allen seinen zahlreichen Versuchen kein Resultat gegeben hat, das dagegen streitet. Es ist wahr, ich habe weiter behauptet, dass die\_ Formeln um etwas beschränkt werden müssen, das ist, dass die Werthe von m, n, p... beschränkt sindauf die Würfel von 1, 2, 3, 4... und dieser Beschränkung gemäs habe ich einen Grundsatz des Gleichgewichts aufgestellt, welcher ziemlich genam daraus hervorgeht, aber wenn die Werthe von m, n, p... in gewissen Fällen nicht dieselben sind, die ichangebe, so folgt daraus, dass in solchen Fällen das Gleichgewicht entstehen kann, ohne besondern Einfluss der Entfernungen der Gaspartikel, welche in der Flüssigkeit Multipla von denen außer derselbendarstellen.

Jetzt vergleichen wir die Resultate obiger Formeln mit allen denen, welche Saussüre vermittelst des Experiments findet, und wovon er versichert, das, keines derselben Daltons Theorie entspricht."

1. Mischung von Kohlensäure und Wasserstoffgas. Nach Saussüre nimmt Wasser das 1,06 fache seines Volums an Kohlensäure, und 0,046 =  $\frac{1}{22}$  seines Volumens Wasserstoffgas auf. Er versichert, dass 100 Maasse Wasser von einem Gemische dieser Gas-

v. d. Absorpt. d. Gasarten d. Flüssigkeiten. 163

arten an Kohlensäure eisen Rückstand von 173, und an Wasserstoffgas von 213,5 zurückgelassen hätten; nun fragt sich, was war das Totalvolum beyder gemischten Gase vor der Absorption? Hier haben

wir a = 173, b = 213,5, m =  $\frac{1}{1,06}$ , n = 22, und = 100. Demnach ist

Das anfängliche Volum der Kohlensäure

$$= 173 + \frac{100 \times 1,06}{1} \cdot \frac{173}{386,5} = 220,5$$
 Maasse

und das des Wasserstoffs

$$= 213.5 + \frac{100}{22} \cdot \frac{213.5}{386.5} = 216 - -$$

Gesammtvolum 456,6 Maasse

Das wirkliche Volum der Mischung beym Experiment war 434. Also giebt hier das theoretische Resultat nur 2½ mehr an, als der Versuch.

2. Gemisch von Kohlensäure und Sauerstoffgas.

Saussure findet, dass das Wasser 0,065 = 1/15 bis 1/15

Sauerstoffgas verschluckt, und 100 Maasse Wasser mit einem Gemisch von Kohlensäure und Sauerstoffgas ließen einen Rückstand von 147,9 Kohlensäure und 190 Sauerstoffgas. Was war das anfängliche Gesammtvolum derselben? Hier ist a= 147,9, b= 190, m = 1/1,06, n=16, und w=100. Daher ist Maasse das anfängliche Volum der Kohlensäure

$$= 147.9 + \frac{100 \times 1.06}{1} \cdot \frac{147.9}{337.9} = 194.3$$

und das des Sauerstosfigases

$$= 190 + \frac{100}{16} \cdot \frac{190}{337.9} = 193.5$$

$$- \text{Total volum} = 387.8$$

## 164 Dalton's und de Saussüre's Lehren

Das wirkliche Volum des Gemisches beym Experiment war 390: also giebt hier die Theorie nur 2,2 weniger an, als der Versuch.

3. Gemisch von Kohlensäure und Stickgas. Wasser verschluckt nach Saussüre 0,041 = \frac{1}{24} \text{Stick-gas}, und 100 Maalse Wasser mit einer Mischung von Kohlensäure und Stickgas gesättigt, haben 134.9 Kohlensäure und 175,5 Stickgas zurückgelassen. Hier ist a = 134.9, b = 175.5, m = \frac{1}{1.06}, n = 24,

und w = 100. Daher

Maasse

Anfängliches Volum der Kohlensäure

$$= 1349 + \frac{100 \times 1,06}{1} \cdot \frac{134.9}{510,4} = 180,9$$

und das des Stickstoffs

$$= 175.5 + \frac{100}{24} \cdot \frac{175.5}{310.4} = 177.9$$

$$Total = 358.8$$

Beym Experiment war das wirkliche Volum des Gemisches 357,6. Daher giebt die Rechnung nur 1,2 zu wenig an.

4. Gemisch von Stickgas und Sauerstoffgas. Wasser mit atmosphärischer Luft gesättigt, giebt a = 79. b = 21, n = 24, n = 16 und w = 100. Daher

Anfängliches Volum des Stickgases

$$=79+\frac{100}{941}\cdot\frac{79}{100}=89,39$$

und das des Sauerstoffgases

$$= 21 + \frac{100}{16} \cdot \frac{21}{100} = 22,31$$

## v. d. Absorpt. d. Gasarten d. Flüssigkeiten. 165

Das wirkliche Volum der Mischung, welches von 100 Maassen Wasser verschluckt wird, beträgt nach Saussüre ohngefähr 5 Maasse: die Theorie giebt 4,6; hier ist also das theoretische Resultat etwas zu klein.

Diess sind alle Versuche, welche über die Absorption vermischter Gase gegeben worden: die Resultate tressen so nahe mit der Theorie zusammen, als man nur erwarten kann; zwey derselben weichen ein wenig ab darüber und zwey andere darunter. Es scheint, als wenn, statt dass "keines der Thèorie Daltons entspricht," sie alle auf eine ausfallende Weise die Theorie bestätigen, gleichsam als wären sie aus einer großen Anzahl von Versuchen ausdrücklich ausgesucht, um die Theorie zu bestätigen.

Aus den obigen Bemerkungen möchte man schließen, daß ich die Resultate jener vier Versuche als nahe übereinstimmend mit der Wahrheit betrachte. Dem ist nicht also. Die Absorption der atmosphärischen Luft, so wie auch des Sauerstoffgases und Stickgases ist, wie ich mich überzeugt habe, um mehr denn um die Hälfte geringer, als Saussüre angiebt: aber da seine Fehler bey dem Stickgase und Sauerstoffgase nahe proportional sind, so werden die verglichenen Mengen in der Mischung dadurch nicht sehr gestört.

Ich will damit nicht behaupten, dass alle Resultate, welche Henry und ich erhalten haben,
ganz ohne Fehler seyn sollen; es hat Saussüre mehrere derselben verbessert; allein ich behaupte, dass
im Ganzen Henry's Versuche und die meinigen der
Wahrheit weit näher kommen, als die Saussüri-

## 166 Dalton's und de Saussüre's Lehren

schen, besonders die, welche die weniger verschluckbaren Gase betreffen. Es ist indes sehr zu bedauern, dass er die Resultate seiner Versuche bekannt gemacht hat, ohne sie sichern Gegenversuchen zu unterwerfen, welche sich ihm ohnfehlbar leicht von selbst darbieten mussten. Es würde z. B. sehr wünschenswerth seyn, zu untersuchen, ob man wohl 5 Proc. atmosphärischer Luft aus dem Wasser erhalten könnte, durch Hitze, vermittelst der Lustpumpe u.s.w., um dadurch die Absorption zu bestätigen. Am sichersten und leichtesten treibt man die atmosphärische Luft aus durch Wasserstoffgas, worauf dann die ausgetriebene Luft und das absorbirte Wasserstoffgas unmittelbar durch die bekannten Methoden bestimmt wird: aber wer die · Theorie dieses Processes nicht versteht, kann davon keinen richtigen Gebrauch machen. Die Menge des Sauerstoffs wird genau gefunden durch Schütteln mit Salpetergas, wie ich vor 12 Jahren angezeigt habe, wobey man 3,4 oder genauer 3,6 Salpetergas gegen 1 Sauerstosfgas anwendet. Der Sättigungspunct ist gefunden, wenn beide Gase ohne Rückstand verschwunden sind. Ein anderes sehr leichtes Verfahren, das Sauerstoffgas im Wasser zu finden, habe ich neulich entdeckt, und dabey aus einer Reihe von Versuchen, die ich mit sehr verschiedenen Wassermengen, von 5 bis zu 200 Unzen, anstellte, bemerkt, dass es niemals trügt; auch gewährt diess Verfahren den Vortheil, dass nicht viel Fertigkeit erfordert wird, dasselbe anzuwenden und zu be-Ich will hier einen meiner Versuche anführen.

## v. d. Absorpt. d. Gasarten d. Flüssigkeiten. 167

18 Unzen klares Regenwasser und 3 Unzen Kalkwasser wurden unter einander stark geschüttelt in einem hohen cylindrischen Gefasse, so dass diess Gemisch ganz mit atmosphärischer Luft beladen wurde; nachdem es einige Minuten ruhig gestanlen, wurden 13 Gran einer Auflösung von grünem chwefelsauren Eisen (1,157 =  $3\frac{3}{4}$  Salz = 1 Oxyd) gechüttet, und mit einem Stabe darin lebhaft wähend 5 Minuten bewegt. Nach einer halben Stunde atte sich ein reines gelbes Oxyd niedergeschlagen. las Wasser wurde vermittelst eines Hebers abgelasen; man goss dazu noch 7 Gran Vitriollösung, und chüttelte es wie vorher. Nach einer Viertelstunde atte sich ein vollkommen grünes Oxyd abgesetzt, velches seine Farbe mehrere Tage lang unter Waser behielt. Wenn nun Saussures Schätzung des lauerstoffgases im Wasser angenommen wird, so rätte hier wieder ein vollkommen gelbes Oxyd enttehen müssen. Da man z des Gewichts des grünen, Oxydes für den angezogenen Sauerstoss rechnen kann, 30 finden wir 80 Granmaalse Sauerstoff in 21 Unzen oder 10080 Gran Wasser. Wäre das Wasser mit reinem Sauerstoffgase gesättigt, so würde die Menge desselben 400 Gran oder nahe 5 Procent statt 6,5 etragen, und es würde 5mal mehr: schwefelsaues Eisenoxydul nöthig-gewesen seyn, als ich anvandte. Sauerstoffgas wurde nicht mehr in dem Vasser gefunden, wenn das grune Oxyd unveränerlich blieb \*).

<sup>\*)</sup> Für diejenigen, welchen Daltons Beweis nicht deutlich . genug ist, möge hier folgende Erläueerung stehen.

## 163 Dalton's und de Saussüre's Lehren

Die Menge Sauerstoffgas, welche vom Wasser absorbirt wird, scheint mir, wie ich schon angegeben habe, 3,7 Procent zu betragen oder vielleicht 4<sup>±</sup>, wenn man wiederholtes Schütteln mit dem reinsten Gase anwendet; aber ich finde nicht denselben Grad der Genauigkeit bey meinen ehe-

Obige 21 Unzen oder 10080 Gran Wasser betragen 35 Cubikzoll, welche, die geringe Abweichung des Kalk--wassers abgerechnet, nach Saussure 13 C. Z. atmosphärische Luft verschlucken. Ein Fünftel derselben, oder Fo C. Z., ist Sauerstofigas, und wiegt To Gran. diese zu absorbiren, sind 1,55 Gran Eisenoxydul nothig, indem das Eisenoxydul, aus 6,936 Theilen Metall und 2 Theilen Sauerstoff bestehend, durch Anziehung von noch 1 Theile Sauerstoff in rothes Eisenoxyd sich verwandelt. Dalton gebrauchte nur 13 Gran einer Vitriollösung von 1,157 spec. Gewicht, welche 33 Gran Salz und folglich nur 1 Gran Oxydul enthielt; er hätte aber über die Hälfte mehr anwenden können, wenn Saussures Augabe richtig ist: allein die zugesetzten 7 Gran derselben Vitriollösung, welche etwas über Z Gran Eisenoxydul enthalten, brachten keine Wirkung hervor. Da nun statt 1,55 Gran nur 1 Gran Oxydul erfordert wurde, um das Sauerstoffgas des Wassers zu verschlucken, so kann auch das Wasser, statt 5 Procent, nur 3,2 Procent seines Volums an atmosphärischer Luft aufneh-Bey dem reinen absorbirten Sauerstoffgase gilt derselbe Gang des Beweises, wobey hier eine genauere Berechnung (Reduction der Maasse und Gewichte etc.) überslüssig ist, da sowohl Daltons als Saussures Angaben mit einem "about" und "à peu pres" verwahrt sind.

maligen Versuchen in Beziehung auf das Stickgas: ich habe sie zum Theil wiederholt, und finde jetzt so genau als möglich, dass Wasser 27 Procent und nicht 1,56; wie ich ehemals angegeben habe, ausnimmt, aber nicht 4,1, wie Saussüre will.' Sowohl Henry als Saussure haben nach meiner Meinung Unrecht, wenn sie das Stickgas unter das Wasserstoffgas stellen; dies letztere ist am wenigsten verschluckbar, denn das Wasser nimmt kaum 2 Proc. Wasserstostgas auf. Heury giebt 1,6 und Saussüre 4,6 an; aber es muss wohl bemerkt werden, dass beide Chemiker nur mit einem durch Kochen gereinigten, nicht mit völlig reinem Was--ser ihre Versuche anstellten, während meine Zahlen für wirklich reines Wasser gelten. Wenn wir annehmen, dass die nach langem Kochen im Wasser zurückbleibende Luft & beträgt, wie nicht ungewöhnlich ist, so ist Henry's Zahl für das Wasserstoffgas 1,9 und Saussüre's Zahl 5,5, welches einen großen Unterschied macht.

Wenn Wasser hestig geschüttelt wird mit irgend einem Gase, so währt es einige Zeit, ehe das überschüssige Gas, welches mechanisch in dem Wasser verbreitet ist, in kleinen Blasen entweicht. Hier sindet wahrscheinlich eine Ueberladung Statt, deren Größe zu untersuchen, ich sür die Theorie sur wichtig hielt. Folgender Weg kann diejenigen, welche den Gegenstand wieder aufnehmen wollen, zum Zweck führen. Wenn ein Gallon oder ohngesähr & Cubiksus Wasser wohl abgekocht, und darauf in einem Gesäse von etwa 8 Zoll Tiese ruhig hingestellt wird; so nimmt es, ohne geschüttelt

## 170 Dalton's und de Saussüre's Lehren

zu seyn, aus der Atmosphäre in 2 Tagen die Hälfte seiner Luft wieder auf. Darauf wird 10 Tage lang keine Absorption weiter bemerkt, aber bey heftigem Schütteln nimmt es noch i oder i seiner vollen Ladung auf. Man muß wissen, daß das Wasser nach einem minutenlangen Schütteln sich völlig mit einem Gase beladet, wenn es vorher möglichst frey von Gas gemacht worden ist, vorausgesetzt, daß das Wasser nur ohngefähr das 20fache des Luftvolums beträgt; wenn aber das Wasser 30 oder 40 Mal die Luft übertrifft, so wird ein 2 oder 3 Minuten dauerndes Schütteln erfordert. Ich wandte selten weniger als 5 Minuten an.

Er ist mir nicht sehr auffallend, dass Saussüre etwas Wichtiges für die Theorie der Absorption übergangen hat: ich meine die Wirkung der Wärme. Er deutet wohl darauf hin in dem Abschnitte. welcher von seinem Verfahren, Flüssigkeisen von Luft zu befreyen, handelt, aber nur zufällig und ohne in eine Erklärung einzugehen. Er giebt zwey Methoden an, wodurch die Lust aus Flüssigkeiten ausgetrieben werden soll (oder vielmehr der Luft! verstattet wird, aus Flüssigkeiten zu entweichen), zuerst dadurch, dass man die ausliegende Luft von der Obersläche entsernt, und einen Dunst von gleichem Druck an die Stelle setzt (d. i. durch Kochen), und dann dadurch, dass man die aufliegende Luftschicht wegnimmt, und einen Dunst von geringerm Druck an deren Stelle bringt (d. i. durch die Luftpumpe). Bey der letztern Methode bemerkt er, dass "der Druck der elastischen Dämpfe das Entweichen der Luft hindert. Hiebey könnte gefragt werden, ob

## v. d. Absorpt. d. Gasarten d. Flüssigkeiten. 171

nicht bey dem ersten Verfahren das Entweichen der Luft noch mehr verhindert werde? Hierauf kann nach meiner Meinung Saussüre bloss antworten, die Hitze treibe die Luft mit solcher Gewalt aus dem Wasser, dass der Druck der Atmosphäre dagegen unbedeutend werde. Die Wahrheit aber ist, dass weder die Hitze noch der Dunst einen unmittelbaren Einflus auf die Austreibung oder Zurückhaltung der Luft äußert \*) Wenn eine Röhre, halbgefüllt mit Wasser und halb mit Luft, hermetisch verschlossen wird, so kann man sie in gefrierendes oder kochendes, Wasser tauchen eine halbe Stunde lang, ohne zu bemerken, dass Luft eintritt in das Wasser, oder daraus austritt, obgleich der Druck des aufliegenden Dunstes von 1 bis 150, und die Temperatur von 320 bis 212°F. wechselt. Dieselbe Röhre, mit geöffnetem Ende in kochendes Wasser getaucht, wird nach einer halben Minute undurchscheinend durch aufsteigende Luftblasen.

Saussüre und Thomson haben als meine Angabe angeführt, das "alle Flüssigkeiten" (all liquids) eben so viel Luft einschlucken als das Wasser. Meine Worte waren "sehr viele Flüssigkeiten — — ausgegenommen" (most liquids . . . . except). Diese Aus-

Diese Annahme hängt zusammen mit Daltons eigenthümlicher Hypothese, nach welcher in einem Gemisch
von verschiedenen elastischen Flüssigkeiten die Atome
der einen Flüssigkeit gegen die Atome der andern keine Repulsion ausüben, sondern nur gegen die Atome ihrer
eigenen Art elastisch sind.

## 172 Dalton's und de Saussüre's Lehren

drücke werden, wie ich meine, nicht überalt als gleichbedeutend angenommen. Meine Versuche waren zahlreicher an Wasser als an andern Flüssigkeiten angestellt, und was ich damit andeuten wollte, war wohl zu bemerken, nämlich dass geringe Veränderungen des Wassers durch Säuren, Salzeu.s. w. wie sie natürlich vorkommen, vom reinen Wasser in Hinsicht ihrer Absorption, sich nicht merklich unterscheiden. Mit concentrirten slüssigen Säuren und Salzauflösungen hatte ich nicht viele Versuche angestellt. Ich fand, dass eine starke Kochsalzlösung nur ein Drittel so viel Gas einschluckte, als das Wasser, und diess war der Grund, warum ich sagte "sehr viele" statt "alle Flüssigkeiten", aber so verwahrt auch dadurch mein Ausdruck ist, so bin ich doch bereit zu erklären, dass er es nicht genugsam ist.

Saussüres Versuche an verschiedenen Flüssigkeiten übertressen die meinigen an Zahl und Mannichsaltigkeit, und ich erkläre sie für einen schätzbaren Erwerb für die Wissenschaft, wenn die Genauigkeit bey den wenig verschluckbaren Gasen ehen so groß ist, als bey denen, welche in großer, Menge absorbirt werden.

Wenn der Einflus einer chemischen Verwandtschaft nicht Statt findet, sagt Saussüre, so müssen die Gasarten von allen Flüssigkeiten in derselben Ordnung absorbirt werden, und da er dies nicht findet, so schließt er, dass die Absorptionen durch Verwandtschaften bestimmt werden. Eine genauere Unterscheidung giebt meine Meinung, dass wenn

## d. Absorpt. d. Gasarten d. Flüssigkeiten. 173

Jolum eines Gascs oder Gasgemisches vom Wasabsorbirt wird in Verhältnis mit dem Druck
tusliegenden Gascs, und das nämliche Volum
h Kochen, durch die Lustpumpe oder durch
tteln mit einem andern Gase wieder ausgetriewerden kann, dass alsdann die Absorption meisch ist; wenn aber eine Veränderung an der
ge oder Beschassenhelt des ausgetriebenen Gases
erkt wird, so muss die Absorption der Verdtschaft zugeschrieben werden. Wird daher
eter- oder geschweseltes Wasserstossas in reines,
g lustsreyes Wasser eingedrückt, so können wir
n die nämliche Menge wieder erhalten, weil
e Gase in kurzer Zeit zum Theil zersetzt wer-

Wenn man nun aber sagt, dass aus diesem nde die Auflösungen von Ammoniak, Salzsäure . w., im Wasser als mechanische Verbindungen achtet werden müssen, so räume ich ein, dass e Verbindungen gemischter Art sind, theils menisch, theils chemisch. Die große Verdichtung er Gase durch Wasser kann nicht allein durch hanischen Druck bewirkt werden, das Wasser 's vielmehr eine Verwandtschaft für die Grundn dieser Gase haben oder für ihren Wärmestoff, r für beide, und überdem wirkt der Druck. r wenn keine Verdichtung des Gases Statt findet, die Menge in genauem Verhältniss mit dem cke steht, und man wollte diesen Fall der Veridtschaft zuschreiben, so könnte man mit gleim Rechte annehmen, dass die Lust in einem Sandfen von der chemischen Verwandtschaft des Sanfür die Lust gegeben sey, und dass diese Ver174 Dalton's und de Saussüre's Lehren wandtschaft mit dem Stande des Barometers sich ändere.

Ich schließe diese Bemerkungen mit einigen Sätzen, welche die wesentlichsten Principien meiner Theorie der Absorption umfassen, um sie verständlicher zu machen. Die hier gemeinten Gase sind vorzüglich solche, von denen das Wasser nicht mehr als sein Volum aufnimmt.

1. Die Menge des reinen Gases, welche vom Wasser verschluckt wird, steht in Verhältniss mit dem Drück oder der Dichtigkeit des Gases.

Diels entdeckte Henry: aber ich nehme es an als wesentlichen Grundsatz meiner Theorie. Saussiere bestätigt ihn auch.

Die Mengen eines Gasgemisches, welche vom Wasser verschluckt werden, stehen auch im Verhältnis mit dem Druck oder den Dichtigkeiten der verschiedenen ausliegenden Gase, nachdem die Absorption aufgehört hat (aber nicht in Verhältnis mit ihrem Druck vor der Absorption, es sey denn, dass diese beiden Fälle nicht verschieden wären). und sie sind dieselben, als wenn die Gase sich allein befinden, jedoch gemäß der verminderten Dichtigkeit. Wenn daher Wasser beladen wird mit einem unbestimmten Volum atmosphärischer Luft, so enthält es voo einer vollen Ladung von Sauerstoffgas und 700 einer vollen Ladung von Stickgas; aber wenn Wasser beladen wird mit einem begränzten Volum, etwa mit x, dann wird es mehr Sauerstoff und mehr Stickstoff, als eben erwähnt, enthalten.

Diess war meine Entdeckung; sie wird bestätigt durch Henry's Versuche, und auch durch die v. d. Absorpt. d. Gasarten d. Flüssigkeiten. 175 obenerwähnten vier Versuche von Saussure, die einzig darauf sich stützen.

3. Hitze und Kälte, oder die Temperatur hat keinen Einfluss auf die Mengen der Gase, welche vom Wasser verschluckt werden.

Diess war meine Beobachtung. Der dahin sühn rende Gedanke war zuerst jaus andern Thatsachen abgeleitet, und darauf durch Versuche 'bestätigt. Wenn Hitze die Krast der ausliegenden Lust in demselben, Verhältnisse vermehrt, in welchem sie die Krast der Lust in Wasser vermehrt, so wird dadurch das Gleichgewicht nicht gestört. Der Grund, warum Hitze die Lust aus Flüssigkeiten auszutreiben scheint, ist der, dass sie Dunst erzeugt, wodurch die Lust von der Oberstäche des Wassers entsernt wird.\*) Die Lustpumpe oder Wasserstofigas entsernen ebensalls den Druck des Stickgases und Sauerstofigases in der Atmosphäre, und treiben daher gleicher Weise die Lust aus, ohne Hitze.

Dieser Satz der Theorie ist, wie bemerkt, von Saussüre nicht in Acht genommen worden.

4. Die Menge der verschiedenen Gase, welche vom Wasser verschluckt werden, sind gleich 1,  $\frac{1}{8}$ ,  $\frac{1}{17}$ ,  $\frac{1}{64}$  u. s. w. Das Volum des Wassers als Einheit gesetzt.

<sup>\*)</sup> Diess scheint indess Daltons Annahme, nach welcher die Atome des Wasserdunstes auf die Atome einer Lust keine Elasticität ausüben können, zu widersprechen.

## 176 Dalton's und de Saussüre's Lehren etc.

Eine Erklärung hierüber befindet sich schon oben.

Ich muss jetzt Andere entscheiden lassen, ob , aus De Saussure's Versuchen hervorgeht, wie Herr Thomson sagt, "dass Herrn Dalton's Theorie über die , Absorption der Gasarten durch Flüssigkeiten irrig , ist in allen ihren Theilen."

So weit Dalton. Und sein Bemühen, nicht allein durch Versuche neue Erfahrungen aufzufinden, sondern auch diese Erfährungen unter Gesetze zu stellen, wird gewiß kein Chemiker verkennen.

## Ueber

# die Producte der Weingährung

w o m

#### Professor MEINECKE.

Die Gährung oder scheinbar freywillige Zersetzung organischer Körper unterscheidet sich von andern Zersetzungen vorzüglich dadurch, dass sie die organischen Körper nie in ihre letzten Bestandtheile zerlegt und mit einer gewissen Langsamkeit vor sich geht. Die wesentlichsten Elemente der vegetabilischen Gährung sind Wasser, Kohlensäure und ölbildendes Gas. Die Langsamkeit dieses Processes erklärt sich zum Theil daraus, dass hierbey die genannten Elemente nach und nach in Gasform versetzt werden müssen, um auf einander wirken zu können. Sie müssen daher hier in ihrem Gaszustande gemessen werden.

Der Wasserdunst besteht aus 2 Maass Wassernoss, welche 1 Maas Sauerstoss in sich aufgenomnen haben, ohne dabey ihr Raumverhältnis zu indern.

Journ. f. Chem. n. Phys. 17. Bd. 2. Hoft.

178

Ein Maass Wasserstoff ist = 0,066..., den Sauerstoff als Einheit gesetzt, folglich

$$\frac{1,000+2\times0,066}{=}=\frac{1,133..}{2}=0,566..$$

Ein Maass Wasserdunst ist also = 0,566, das Sauerstoffgas als Einheit genommen. Diess stimmt mit Gay-Lussac's Versuchen überein, nach welchen die Dichtigkeit des Wasserdunstes, die atmosphärische Lust als Einheit, 0,625 ist.

Die Kohlensäure besteht aus 2 Maas Sauerstoff, welche 1 Maas Kohlenstoff aufgenommen haben, ohne dadurch in ihrem Raumverhältnis geändert zu werden. Ein Maas Kohlenstoff sey = 0,754 \*), den Sauerstoff, hier wie überall in dem Folgenden, als Einheit genommen.

$$\frac{2,000 + 0,754}{2} = \frac{2,754}{2} = 1,377$$

Ein Maass Kohlensäure ist also = 1,377, eine Dichtigkeit, welche mit Allen und Peppy's Angaben

<sup>\*)</sup> Ich habe in meiner chemischen Messkunst die Dichtigkeit des Kohlenstoffs vom Diamanten abgeleitet, eine
Zahl, die viermal größer ist, als die hier angegebene:
statt 1 Maass Kohlenstoff ist daher immer 1 Maass Diamant zu setzen. Da der Diamant aber noch ein sehr, problematischer Körper ist, und ich mich andern Stächiometern möglichst nähern wollte, so habe ich die aus Allen und Peppy's Analyse der Kohlensäure gezogene Zahl
0,754 angesetzt, welche auch das Mittel der Dichtigkeit
der Kohle angiebt, wenn sie, wie der Sauerstoff, auf den
festen Zustand reducirt wird.

übereinstimmt, wonach das kohlensaure Gas zur atmosphärischen Luft sich verhält wie 1,524 zu 1.

Das ölbildende Gas erfordert nach Saussüre zum Verbrennen 3 Maass Sauerstostgas und giebt 2 Maass Kohlensäure, welche 2 Maass Sauerstost enthalten; das dritte Maass Sauerstostgas bildet Wasser und erfordert zur Sättigung 2 Maass Wasserstost.

Dies läst sich in folgendem Schema leicht zübersehen:

#### Oelbildendes Gas

2 M. Kohlen- 2 M. Wasserstoff 2 M. Wasserstoff dunst.

Diess Gas besteht also aus 2 Maass Wasserstoff und 1 Maass Kohlenstoff. Hier aber sind 2 Maass Wasserstofigas durch die Kohle um die Hälste verdichtet worden; daher

 $0.754 + 2 \cdot 0.066 = 0.887$ 

und 1 Maass ölbildendes Gas ist = 0,887, fast ganz übereinstimmend mit Wollastons Angabe, wonach die Dichtigkeit desselben, im Verhältnis zur atmosphärischen Lust, wie 0,974 zu 1 ist.

Der Alkohol (von Richter) zersetzt sich nach Saussure ganz in ölbildendes Gas und Wasser und giebt in Gewichten

Oelbildendes Gas . 100,00 Wasser . . . 63,58

Wenn diese Gewichte in Maasse übertragen werden, indem man das erste durch 0,837, die Dichtigkeit des ölbildenden Gases, und das zweyte durch

## 180 Meinecke über die Producte

0,566, die Dichtigkeit des Wasserdunstes, dividirt, so erhält man in Maassen

> Oelbildendes Gas . , 112,7 Wasserdunst . . . 112,1

Ohne zu sehlen, kann man also den Alkohol als zusammengesetzt aus gleichen Maassen ölbildendes Gas und Wasserdunst annehmen, und in Gewichten ist der genaue Gehalt desselben

Oelbild. Gas	100	156,9	61,046
Wasserdunst	63,8	100	38,945
• ,	163,8	256,9	100,000

Das specifische Gewicht des Alkoholdunstes wird gefunden, wenn man annimmt, dass bier 1 Maass Wasserdunst bey der Aufnahme des ölbildenden Gases sein Volum nicht ändert:

Wasserdunst r M. = 0,566 Oelbild. Gas 1 M. = 0,887

1,453 = 1 M. Alkoholdunst.

Die Dichtigkeit des Alkoholdunstes ist der Rechnung nach 1,453; nach Gay-Lussac's Versuchen 1,461 (Sauerstoffgas = 1,000).

Der Schweseläther enthält nach Saussüre dem Gewichte nach:

Oelbildendes Gas : 100 Wasser : 24.7

In Volume übertragen:

Hiernach würde i M. Wasserdunst mit einer Raummenge ölbildenden Gases verbunden seyn, welche zwischen 2 und 3 in der Mitte steht; wenn man aber weis, das Saussüre die Wassermenge nur ohnge ihr bestimmte (er giebt an, das in dem Aether das ölbildende Gas mit etwa dem vierten Theile seines Gewichts Wasser verbunden sey), und da ein bestimmtes einfaches Verhältnis hier aller Analogie nach vorhanden seyn mus, so darf man zwischen jenen beiden Zahlen wählen, und die Wahl wird ohnstreitig auf die einfachste fallen. Es besteht der Aether aus 1 M. Wasserdunst, welches ohne Aenderung seines Volums 2 M. ölbildendes Gas in sich chemisch ausgenommen hat. Dies beweist die Dichtigkeit des Aetherdunstes, welche der Rechnung nach folgende ist;

1 M. Wasserdunst

0,566

M. ölbildendes Gas 1,774

2,340 = 1 M. Aetherdunst.

Nach Dalton ist das spec. Gewicht des Aetherdunstes 2,04, nach Gay - Lussac 2,342 (Sauerstoff = 1,000.)

Der genaue Gehalt des Aethers ist also:

Oelbildendes Gas	100	303.4	75,812
Wasserdunst	31,90	100	24,188
•	131,90	403,4	100,000.

Um Alkohol in Aether zu verwandeln, muss nan ihn die Hälfte seines Wassers nehmen, wie die Jergleichung der Bestandtheile beider Flüssigkeiten eigt.

Alko <b>hol</b>		<b>Lether</b>	
Wasser	T.	Wasser	1 .
Delbild. Gas	1 .	Oelbild. Ga	2 2

## 182 Meinecke über die Producte

Wenn man, nach Saussüre, den Alkohol n dem gleichen Gewichte Schwefelsäure mischt, entzieht diese ihm die Hälfte seines Wassers; dur eine vierfache Menge Schwefelsäure wird nur ölt dendes Gas erhalten.

Der Zucker besteht nach Gay-Lussac und Tanard aus

Wasser	100	135.5	<b>5</b> 7,53
Kohlenstoff	73.7	100	42,47
	173,7	235,5	1000,0

#### In Volumen:

Wasserdunst 101,0 Kohlenstoff 56,3

Der Zucker kann hiernach betrachtet werden bestehend aus

- 2 M. Wasserdunst
- 1 M. Kohlenstoff.

In dem Wasser sind aber 2 M. Wasserstoff 1 M. Sauerstoff zu 2 M. verdichtet \*); daher bei hen jene 2 M. Wasserstoff 1 M. Sauerstoff, und der Gehalt des Zuckers ist

- 2 M. Wasserstoff
- 1 M. Sauerstoff
- 1 M. Kohlenstoff

<sup>\*)</sup> So wie in dem tropfbaren Wasser 2 M. Wasser durch 1 M. Sauerstoff zu 1 M. verdichtet sind, b im geronnenen Zustande betrachtet; daher 1,000 0,066...=1,155.. die Dichtigkeit des tropfbaren \ sers ist (fester Sauerstoff=1).

Wenn Zucker durch Gährung zu Alkohol, und dieser durch fernere Behandlung zu Aether zersetzt vird, so geben 1½ Antheile Zucker, an Gewicht 830, nach Wegnahme von 1 Maass Kohlensäure, Maass Alkohol, an Gewicht 1,453, und dieser ieder, nach Entziehung von ½ Maass Wasserinst, einen Antheil Aether, an Gewicht 1,170, y gut geleitetem Processe, wie aus nachstehender rechnung hervorgeht:

```
Zucker 1½ Anth. = 3 Wasserst. + 1½ Kohlenst. + 1½ Sauerst.

gez. Kohlens. 1 M. = ½ Kohlenst. + 1 Sauerst.

sibt Alkohol 1 M. = 3 Wasserst. 1 Kohlenst. + ½ Sauerst.

gez. Wasserd. ½ M. = ½ Wasserst. + ½ Sauerst.
```

bleibt Aether - 21 Wasserst. + 1 Kohlenst. + 4 Sauerst.

Dasselbe in Gewichten ausgedrückt:

```
icker 1½ Anth.=0,199 Wasserst.+1,131 Kohlenst.+1,5 Sauerst.
ihlens. 1 M. = 0,377 Kohlenst.+1 Sauerst.
```

lkohol 1 M. =0,199 Wasserst. +0,754 Kohlenst. +0,5 Sauerst. asserd. M. =0,053 Wasserst. +0,25 Sauerst.

Aether =0,166 Wasserst. 0,754 Kohlenst.+0,25 Sauerst.

Bey der Weingährung zersetzen, sich also 100 teile Zucker in beynahe gleiche Theile, oder geuer in 48,304 Kohlensäure und 51,696 Alkoholm Gewichte nach.

Diese Abhandlung wurde veranlasst durch eine aliche von Gay-Lussac\*) angestellte Berechnung,

<sup>)</sup> Annales de Chimie 1815. Sept. p. 311.

welche, aber weder einfach und klar, noch richt ist. Gleich anfangs nimmt Gay-Lussac an, dass dem ölbildenden Gase die Verdichtung 3 betrag und die Verdichtung der Elemente des Aethers wi zu <sup>2</sup>/<sub>3</sub> angenommen; diese durch Versuche nicht weislichen und wegen ihrer Irrationalität nic wahrscheinlichen Zahlen, sind in der vorhin gebenen stöchiometrischen Berechnung vermied

Mehrere andere Angaben Gay-Lussac's si ebenfalls unerwiesene Annahmen: man kann z. nicht behaupten, dass 1 Volum Kohlendunst: 2 Volumen Sauerstoff sich zu 2 Volumen Kohlensä verdichte, denn Kohlendunst ist unbekannt, s dern nur soviel, dass 2 Volume Sauerstost, w sie den zu Kohlensäure nöthigen Antheil Kohl stoff aufnehmen, ihr Volum nicht ändern. selbe gilt von den meisten übrigen Angaben Verdichtungen.

Gay-Lussac's Grundsätze seiner Stöchiome sind nicht bekannt; daher kann über deren W noch nicht entschieden werden: die hier gegebe Resultate derselben sind nicht dazu geeignet, trauen für deren Anwendung auf Analysen chemische Zusammensetzungen zu erwecken. D Methode scheint sich vorzüglich dadurch zu un scheiden, dass sie alle Stosse in elastischslüss Zustand versetzt berechnet, daher auch Metall Sollen Raumverhältnisse die stöchic trische Berechnung leiten, so ist es vorzuzie -die Stoffe im bekannten festen Zustande zu ber nen, und auch die Gase, deren nur wenige : darauf zurückzuführen. Diess kann vollkom gut durchgeführt werden, wenn der Sauerstoff die Berechnung vermittelt. Das häufige Vorkommen des Wasserdunstes bey chemischen Processen setzt dieser Methode keine Schwierigkeiten entgegen, da das geronnene Wasser eine ehen so einfache Zahl giebt, als der Wasserdunst: für diesen ist sie 0,566..., für jenes 1,133...\*), also genau das Doppelte. Sol-

### \*) Merkwürdig ist hierbey folgendes:

Wenn man die Zahl, welche den Unterschied der Dichtigkeit der beiden im Wasser vonkommenden Stoffe ausdrückt, in die dritte Potenz erhebt, und mit der Menge der im Wasser befindlichen Volume Wasserstoff dividirt, so erhält man die Expansion des Wasserdunstes im Verhältnis zum Wasser als Einheit.

$$\frac{15^3}{2} = 1637.5.$$

Der Saucrstoff ist nämlich 15 Mal dichter als Wasserstoff und 2 bedeutet die beiden Volume Wasserstoff, welche mit 1 Volum Sauerstoff Wasser bilden. Es giebt also 4 Cubikzoll Wasser im Moment des Siedens, da der äußere Druck aufhört, 1687,5 Cubikzoll Dunst. Gay; Lussac findet durch Versuche 1689. Das genaue specifische Gewicht des Wasserdunstes ist also 0,625, atmosphärische Lust als Einheit gesetzt, und 0,566... im Verhältnis zum Sauerstoffgase \_\_1,000. Dasselbe wurde hier vorhin durch Rechnung auch auf einem andern Wege gefunden. Die Ersahrung stimmt mit beiden Berechnungen so genau überein, als man nur erwarten darf.

Die eben durch Berechnung gegebene elastische Expansion des Wassers muß man, da sie aus Gründen hergeleitet ist, und auch auf andere Körper, mit Rücksicht auf ihren elektrisch-chemischen Standpunct ange-

## 136 Meinecke über die Producte

Jen indess die Stosse in Gas- oder Dunstsorm berechnet werden, so möchte es sicherer seyn, nicht mit Gay-Lussac die atmosphärische Lust, sondern das Sauerstossgas als Einheit anzunehmen.

In Gay-Lussac's angeführter Berechnung kommen außerdem mehrere Versehen vor. Zunächst wird gesagt, daß Saussüre in dem absoluten Alkohol 100 ölbildendes Gas und 63,58 Wasser angebe,

wandt werden kann, ein Gesetz nennen, das zur theoretischen Ausmittlung der dunst- und gasförmigen Expansibilität der Stoffe führt.

Der Wasserdunst ist Wasserstoffgas, worin die Hälfte seines Volums Sauerstoffgas aufgelöst worden; wenn man also die Dichtigkeit des Wasserdunstes verdoppelt und davon die doppelte Dichtigkeit des Wasserstoffgases subtrahirt, so erhält man das spec. Gewicht des Sauerstoffgases.

$$2 \times 0.566... - 2$$
.  $0.066... = 1.000$ .

Hier ist \$0,566 die Dichtigkeit des Wasserdunstes, und 0,066 die Dichtigkeit des Wasserstoffgases, das Sauerstoffgas als Einlieit angenommen.

Wenn man aber von der doppelten Dichtigkeit des Wasserdunstes die einfache Dichtigkeit des Sauerstoffgases subtrahirt, so entsteht die doppelte Dichtigkeit des Wasserstoffgases.

Alkoholdunst ist Wasserdunst, worin ein gleiches Volum ölgebendes Gas aufgelöst worden; folglich ist die Dichtigkeit desselben = 0,566 + 0,887 = 1,453.

Aetherdurst ist Wasserdunst, worin sich ein doppeltes Volum ölbildendes Gas aufgelöst hat; also ist das spec. Gewicht des Aetherdunstes = 0,566 + 2 × 0,887 = 2,540 u. s. w.

aber Saussüre nennt den von ihm analysirten ausdrücklich Richterschen Alkohol von 0,792 bey 68° F. und nimmt im absoluten Alkohol 100 Theile olbildendes Gas und 50 Theile Wasser, und im Aether die Hälfte dieser Menge Wasser an. Auch mehrere Rechnungsfehler finden sich: z. B. die Volume der eben angeführten 100 Gewichtstheile ölbildendes Gas und 63,58 Gewichtstheile Wasserdunst (die Dichtigkeit des ersten zu 0,978 und des zweyten zu 0,625 im Verhältniss zur atmosphärischen Luft = 1,000 angesetzt), werden zu 102,5 und 101,7 angegeben, da sie nach richtiger Rechnung 102,2 und 101,7 sind, und dass diess kein Druckfehler ist, 'erkennt man daraus, dass dieselben 100 Theile ölbildendes Gas nachher wieder falsch zu 102,49 Volum berechnet worden. Aehnliche Fehler kommen noch fernerhin vor. Auch das Resultat der Zersetzung des Zuckers zu Alkohol ist verschieden von dem hier gefundenen.

Wenn die Stöchiometrie wirklich nützlich werden soll, so dürfen auch kleine Rechnungsfehler nicht nachgesehen werden, indem daraus die größten irrigen Resultate erwachsen können.

#### Ueber

# die Zusammensetzung des Zuckers und des Alkohols

vom

#### Prof. DOEBEREINER,

Ich habe in diesem Journale Bd. XXVI. S. 103 u. f. dargethan, dass die Kleesäure aus 1 Verhältnisse = 20,7 Hohlensäure und 1 Verh. = 13,2 Kohlenoxyd bestehe. Eine ähnMehe Zusammensetzung ist der Zucker, nur hat dieser statt Kohlenoxyd, Kohlenhydrogen zur Base. Zerlegt man ihn durch reine Schweselsäure, durch Hydrochlorinsäure oder durch oxychlorinsaures Kupseroxyd, so sindet man, dass er zusammengesetzt ist aus:

Carbon 34,2 Oxygen 45,0 Hydrogen 6,0

Da 45 Oxygen mit 17,1 Carbon 62,1 Kohlensäure, und 6 Hydrogen mit 17,1 Carbon 23,1 Kohlenhydrogen bilden und 2 × 17,1 = 34,2: so sieht man, dass im Zucker bloss

Kohlensäure  $3 \text{ Verb. oder } 3 \times 20.7 (= 62.1) \text{ und}$ Kohlenhydrogen  $3 - 3 \times 7.7 (= 23.1)$  vorhanden sind. Diese Zusammensetzungen sind salzartig mit einander verbunden, und gleichen sich erst dann aus zu Kohle und Wasser, wenn eine Substanz einwirkt, welche, vermöge einer starken Anziehung zum Wasser, das Oxygen und Hydrogen bestimmt, das Carbon zu verlassen und sich mit einander, zur Befriedigung der einwirkenden Potenz, zu Wasser zu verbinden.

Dass der Zucker wirklich aus Kohlensäure und Kohlenhydrogen in dem angegebenen Verhältnisse bestehet, ersieht man aus den Resultaten, welche durch die Gährung hervorgehen. Löset man nämlich 85,2 Gewichtstheile Zucker in Wasser auf und setzt die Auslösung mit Ferment in Berührung, so erfolgen, ohne das letztes etwas verliert oder empfängt, 41,4 Gew. Th. Kohlensäure und 43,8 Alkohol. In 43,8 Alkohol sind aber enthalten

22,8 Carbon
15,0 Oxygen
6,0 Hydrogen

und derselbe stellt daher eine Verbindung dar von

Ich glaube, dass diese Ansicht von der Zusammensetzung des Zuckers und Alkohols natürlicher sey, als die in vorhergehender Abhandlung von Gay-Lussac mitgetheilte.

#### Von

der Uebereinstimmung des Stoffs mit dem Baubey den Pflanzen, als leitendes Princip bey chemischen Untersuchungen.

Von

FRIEDRICH SIEGMUND VOIGT,
Professor zu Jena.

Seit dem, zwar geistreichen, aber immer Falsches mit Wahrem vermischt gebenden Theophrastus Paracelsus haben die Pharmakologen sich nicht wieder versagen können, die einer chemisch-botanischen Physiognomik zum Grunde liegenden, so oft durch die Erfahrung bestätigten Idee der Relation zwischen Product und Producent zu Zeiten ins Auge zu fassen. Paracelsus, mit seinen Signaturen, suchte eine Aehnlichkeit der Form der Pflanze mit der Form des Organes, worauf gewirkt werden sollte; hierauf können wir uns hier nicht einlassen; allein die späteren Versuche von Camerarius\*) an

<sup>\*)</sup> Camerarius de convenientia plantarum in fructificatione et viribus. Tubing. 1699.

des Stoffs mit dem Ban bey den Pflanzen, etc. 191.

is auf Linne, Murray, Justien und Decandolle \*)
cabsichtigten, das Gesetz dieser Uebereinstimmung
einer aufzufinden, und Schritte auf einem wahren
Vege vorwärts zu thun.

Geht man dasjeuige, was bis auf unsre Tage eschehen, durch, so findet man, dass jeder Unterucher, der sich von der einen Seite gegen die antere wenden wollte, der Chemiker an den Botsnier und umgekehrt, theils durch Mangel an Vorzbeiten, theils aber, und diess vorzuglich, durch tas Hinderniss einer systematischen Strenge ausgehalten wurde, die ihm die weitere Untersuchung Ihmte.

durch retardirt worden, dass das Linnéische Sexualystem das allein bekannte war, da es ja noch jetzt
in so vielen Ländern Europens in einer Steisheit
und Strenge gelebrt wird, als wenn seit seiner Aufutellung nichts vorgefallen ware: dass viele, wenigstens in Unterrichtsanstalten, gar kein Andres kennen lernten, und dass der Umstand, dass Linné in
diesem praktisch so brauchbaren Systemesein Zahlenprincip selbst nur bis zur dreyzehnten Classe beobachtet, von da aber naturliche Familien anreiht,
mehrere zu dem Irrthume verleitet haben mag, als
sey es wirklich zugleich ein naturliches, und erschöpfe, da es Quirlpstanzen, Dolden, Kreuzblumen, Malven, Schmetterlingsblumen und Syngene-

Passai sur les propriétés medicales des plantes, comparées avec leurs formes exterieures et leur classification naturelle; par A. P. Decandolle etc. Paris 1804.

## 192 F. S. Voigt, von der Uebereinstimmung

sisten beysammen lässt, auch überhaupt ziemlich die wahrhaft natürlichen Gruppen.

Wenn gleich Einzelne auch mit den von Linné gesammelten natürlichen Familien, und neuere Gelehrte mit der "Methode naturelle" von Jussieu bekannt waren, so ist doch gegenwärtig zu bemerken, daß selbst diese Methode noch lange nicht befriedigend ist, und am wenigsten ein wahrhaft natürliches System in seiner Vollendung seyn kann. Deßswegen zählt Decandolle neunzehn streitende und sieben dem Gesetz geradezu widersprechende Familien auf, die ihn für die Analogie ganz unpassend erscheinen, und ich glaube, einen Beytrag geben zu können, indem ich auf einen bisher unbeachteten Umstand aufmerksam mache").

Vielfache Untersuchungen haben mich nämlich überzeugt, dass es weder geradezu die Familienform, d. h. die terminologisch bestimmte Charakteristik der Pslanzensamilien, wie sie die bisherigen natürlichen Uebersichten geben, noch auch die anatomische Construction der Pslanze, rein für sich genommen, sey, welche die eigentliche Analogie zwischen Stoss und Form bezeichnet, sondern vielmehr ein jedesmal specisischer anatomisch - termino-

<sup>\*)</sup> Wahlenberg hat in seiner gehaltreichen Schrift: de sedibus materiarum immediatarum in plantis tractatio, in

IV Sectiones divisa. Upsal. 1807. 4. — einen ganz andern

Veg verfolgt, obschon er hie und da die Beachtung
des Typus gewahr wird; wie man aus dem Auszuge der
Schrift in Gehlen's Journal für Chemie, l'hysik und Mineralogie VIII. Bd. 18 Heft ersehen kann.

### des Stoffs mit dem Baubey den Pflanzen etc. 193

logischer Bau, eine Physiognomie, welche sich theils auf noch allgemeinere, theils aber wieder auf noch engere Merkmale, als der Familienhau. grundet. Ein solcher Typus kann zwar oft einer ganzen Familie eigen seyn, er kommt aber auch bisweilen in einer fremden plötzlich vor, und hat dann sogleich die chemische Correlation zur Folge. Solche Physiognomieen, nach denen man, wenn man sie wissenschaftlich charkaterisirt, gleichsam ideelle Familien aufstellen kann, die sich aber in Individuen hie und da, bald Geschlechtern, bald Gattungen, isolirt, zerstreut, ja unerwaftet einstellen, anderemale reich beysammen stehen, sind es, die det Botaniker aufsuchen muls, wozu auch v. Humblodt in seiner treflichen Physiognomik der Gewachse, jedoch nur allgemein, und fur seine Zwecke, ein Vorbild gegeben hat, und wenn die Pflanzensystematik, wie sie seit kurzem angefangen, die Forschungen der Anatomie zu Hülfe zu nehmen, auch, jedoch nicht ubertrieben, physiologische, chemische, ja diatetische und medizinische Bezuge zur scharferen Ausreinigung zu benutzen sich nicht scheuen wird, so zweisle ich nicht, dass manche gute Folgen daraus hervorgehen müssen.

Um nun zu unserem Gegenstande zurückzukehren, so lässt sich ein solcher individueller Bau verschiedentlich eng und weit, von der Allgemeinheit eines baum und krautartigen an bis zu der seinsten Individualität einer Spielart versolgen. Wir werden gegenwartig nur eine Richtung von Stossentwickelung betrachten, und ich glaube mit ihrer Exposition, la ich sie nirgends als schon wahrgenommen

Journ. f Chem. u. Phy . 17 Bd. 2. Hft. 13

194 F.S. Voigt, von der Uebereinstimmung finde, einen kleinen Beytrag zur Wissenschaft gebei zu können.

Nur die nachfolgende Bemerkung sey dabey noch vorweggeschickt.

In einer hoffentlich im nächsten Jahre erscheinenden Schrift, worin ich eine Geschichte der Schöpfung zu liefern gedenke, werde ich aus einem grotsen Vorrathe von Thatsachen zu erweisen suchen dass die Geschöpfe unserer beiden organischen Reiche. so wie sie gegenwärtig vorhanden sind, nicht so aus der Hand des Schöpfers hervorgegangen seyn können, sondern dass die Schöpfung successive, namlich erste Erschaffung einfacherer Formen, und daun weitere Ausbildung bis zu den gegenwärtigen Species u. s. w. Statt gefunden babe. Hier unter andern. ergiebt sich, dass die bildende Kraft auch bey Erschaffung der Pflanzen erst im Allgemeinen, dannim Besonderen thatig war, und man zu der Annahme gezwungen wird, dass anfänglich lauter Pflanzen floribus regularibus polypetalis geschaffen worden seyn mussen. Durch Influenz der darauf folgenden Catastrophen des Erdballes ging ein Theil derselben, mittelst größerer Contraction, in Monopetalae uber, ja zuletzt in Compositae und Syngenesisten. Von einer andern Seite her verwandelte sich ein Theil regulares in corollas irregulares, einblättrige zu Rachenblumen, vielblättrige zu Schmetterlingsblumen u. s. w.

Wir betrachten daher unsere Pslanzenformen auch nur als verschiedene Stufengrade einer ehemaligen Entwickelung, als fixirte, stehen gebliebene Zustände einer an sich im Fortgehen begriffen gewest nen Erzeugung. So muss uns z. B. Bohmeria wie eine haumartig gewordene Parietaria; Brugmansia wit eine eben so gewordene Datura erscheinen. Wir sehen im Sambuens und seinen Verwandten ein baumartig gewordenes Doldengewächs, und erklaren uns, warum diese Familie an sich nicht wohl Baume und Straucher entwickelte, indem sie alsdann leicht die Natur der Syngenesisten oder eben des Gegenwartigen, des Hollunders, gewinnen, und nun eine andere botanische Familie bestimmen mußte.

Wenn man dann vollends bemerkt, wie die verschiedenen Species eines Genus nur solche stehen gebliebene, oder nachmals modificirte Grade darstellen, wie z. B. Nicotiana von der regelmäßigsten Corolla tubulosa der N. paniculata bis zu der ganz gespersten corolla ringens der N. glutinosa übergeht, wie Geranien zu Pelargonien, mobnartige Gewächse durch Hypecoum zu den Siliquosis, Dipsaceae und Campanulaceae sich bis zu Syngenesisten verlieren, die Guttiferae wieder als baumartige Papaveraceae bervortreten, und so zahllose andere Falle, so wird man der Lehre von den specifischen Umbildungen in der Vorzeit seinen Beyfall nicht versagen können, zugleich aber nach zugegebener Bezuglichkeit des Stoffs auf die aufsere Form auch jene Erscheinungen auf die Umbildung der Stofte in den Saften, die als gleichzeitige Folge mit eintreten mußte, in erkläiende Auwendung bringen.

Der erste Beweis der Uebereinstimmung kann aus der Cultur der Pflanzen entlehnt werden. Es

# 196 F.S. Voigt, von der Uebereinstimmun

findet sich, dass alle Pflanzen, die einen mächti zumal gummiresinosen Saft in sich enthalten, z. B. Schierling, Rhaberber, Kartoffel, Tabak, M Winde, Hanf und andere, durch Cultur, d. h ten Boden und sehr reichliche Nahrung, in die gr Ueppigkeit des äusseren Wuchses hinaufgetri werden. Die Stengel der Rhabarber drängen sich Frühjahr so zu sagen mit Gewalt aus der fetter de hervor, Schierlingspflanzen steigen im Galand zu 19 bis 14 Fuss, ja Hanf, wie man versic gar bis 19 Fuss Höhe, und so wuchern auch Kartosfel, die Ackerwinde, in warmen Länders Zwiehel, und alle Pslanzen der Art, erstaunlich thun es aber sämmtlich auf Kosten des inliege Principes; die Säfte solcher cultivirten Pflanzen den schwächer. Gewiss verdankt die Kartossel Unschädlichkeit dem Verlust ihres narcotischen sens, durch die Ueppigkeit; es geht dieses, wie weiter unten sehen werden, aus dem erhöhten, -Schädlichen concentrirten Zustand in den niede nahrhaften zurück, durch Zertheilung und M vermehrung, und es könnte sich vielleicht schon aus der Schluss ziehen lassen, dass, je tragbare Kartosfel, desto gesahrloser sie seyn müsse.

Wenn wir daher schon erwiesen fänden, mit der blossen Ausdehnung der Form auch die dehnung der inwohnenden Substanz erfolge, so de sich ein Solches bey Vergleichung mehrerer eies unter sich gleichfalls ergeben können. An mend, dass diese, durch nachmalige, von äußern hältnissen erregte Modisication, aus einem gen samen Genus entsprungen sind, so folgt, dass d

### es Stoffs mit dem Bau bey den Pflanzen etc. 197

gen, welche einen engeren, zusammengezogenen Bau verrathen, auch an Kraften mächtiger, die asgedehnten caeteris paribus unwirksamer seyn Perden. Dieses trifft zu. Von einer Reihe Sonchus; eren Milch ich zu untersuchen Gelegenheit gehabt abe, zeigt S. oleraceus die dunnste, am hässlichsten chmeckende, S. a borescent die concentritteste; S. merrimus, Plumerii, floridanus, arvensis, palustris Behen dazwischen. Aristolochia Serpentaria, ein Beines, zartes Psianzchen, ist die wirksamste von Men Aristolochien, obgleich jede der bis jetzt unternehten die specifische Substanz enthält. Unsere Aritolochia Clematitis wuchert aber gewaltig mit der Wurzel, A. Sipno treibt ungeheuer in die Hohe und . Be Blattbreite, und mit dieser Ausdehnung geht auch er größte Theil der hraft verloren.

So wird wahrscheinlich Convolvulus arvensis darum ein so schwer auszurottendes Unkraut, weil in ihm noch der Scammoneumstoff steckt, der sich pun in organische Form, hier in Wurzelvermehrung, ausbreitet.

Jetzt käme es zum dritten Punct der Untermehung, dem Vergleich in einer ganzen Familie,
mer tritt aber eben der vorhin beruhrte Umstand
ein, dass eine solche Vergleichung, da jene Familien noch nicht alle das sind, was sie für uns seyn
sollen, der Erfahrung zufolge, nicht zu den gewünschten Resultaten führt. Die botanischen Differenzen,
von der nach oben, in die Luft entwickelten Pflanze,
entapringen nicht immer mehr aus einer allgemeimen, mit den Saften unmittelbar in Bezug stehen-

### 198 F.S. Voigt, von der Uebereinstimmung

den Entwickelung, sondern sind secundärer, zwientfernt damit zusammenhangend, aber zunächt
nicht. Man muß von nun an, bey aller Genauigkeit
und Schärse der Untersuchung, nur das Allgemeine
d. h. auf den Totalbau Bezug habende, noch ins Aug
zu fassen suchen, und für den gegenwärtigen dit
ten Satz sich mit der bloßen Wahrheit begnugen
daß das, was bey der serneren Extension der Gestal
tung, immer weiter in besondere terminologische
Differenz sich verliert, nur zuletzt, in dem Grund
organ, in seiner Wurzel, den gemeinsamen Ur
sprung bewähre.

Als ich z. B. die Familie der Salatblumen, Ch choraceae (Syngenesia acqualis Linn.) untersuchte deren viele beym Ritzen der inneren Rinde die bekannte, opiumähnliche Milch von sich geben, faut ich, dass wenn ich die Wurzeln solcher Pstanzen ausris, diese alle, so weit ich bis jetzt untersucht jene Milch enthielten, also auch viele solche, it deren entwickelten Stengeln man nichts mehr davor gewahr wird. Es sind folgende: Lapsana communis pusilla; Zazintha verrucosa; Rhagadiolus stellatus edulis; Prenanthes muralis, japonica; Chondrule juncea; Lactuca sativa, erispa, stricta, perennis, Scariola; Sonchus oleraceus, arvensis, palustris (hier quillt er, wie kochende Milch, beym Einschneiden in mächtigen Tropfen aus dem Stenge hervor, so dals er sich unzenweis sammeln lässt Plumerii, floridanus, arborescens, tenerrimus; Ilie racium cymosum, nigrescens, murorum, sabaudum sylvaticum, echioides, foliosum, prenanthoides. Cropis biennis, Dioscoridis, rubra, pinnatifida

coronopifolia, foctida (letztere doch am wenigsten; der bekannte so durchdringende bittre - Mandelgesuch - Morison nennt sie schon delshalb Hieracium luteum, cichorii sylvestris folio amygdalas amaras elens, und Rajus Hieracium castorei olore-liels wich anfangs Blausaure vermuthen, Herr Bergrath Döbereiner bat aber bey einer angestellten Analyse wichte davon finden können.) Loontodon Taraxacum: Apargia tuberosa, hispida: Hedypnois cretisa, pendula; Tolpis barbata; Scorzonera unduata, hispanica, taraxacifolia, autumnalis; Arnopogon Dalechampii; Geropogon glaber, Tragopogon major, pratensis; Hypochoris maculata, arachnoides, radicata; Seriola urens, aetnensis; Scolymus maculatus (unschmackhafte Milch), Cichorium Intybus, Endivia; Catananche lutea, coeruka; Hedypnois rendula. --

Erwagt man nun, dass die meisten Géwächse aur im Fruhjahr oder Herbst, oder bis kurz vor ihter Bluthe ihre Wurzel krästig haben, während des Sastriebes nach oben aber nicht, so ist die Vermutung ziemlich gewis, dass für den allgemeinen Charakter der eben erwähnten, so bestimmt charakteristischen, ziemlich natürlichen Familie, sene Milchsubstanz wohl bezeichnend, und währscheinlich bey allen vorkommend seyn werde, dass sie im Besondern sedoch, bey weiterer specieller Ausbildung im entwickelten Gewächs, sich hier und da ganz in seste Organisation auslöse, und nicht mehr reichlich genug sey, um hier (wie etwa noch in Crepis soetida) weitere bedeutende Verwandlunten zu ersahren; bey solchen Familien jedoch, deren

## 200 F.S. Voigt, von der Uebereinstimmung

einzelne Gattungen durch Annahme eines sehr auffallenden fremdartigen Totalbaues, einer neuen Physiognomie, ganz aus dem allgemeinen Charakter heraustreten, (wie z.B. Cynoglossum officinale aus den Asperifoliis, oder selbst in Etwas unser Scolymus maculatus, der ins Distelartige hinübergeht), da wird auch die Veränderung des enthaltenen Sastes wahrnehmbar seyn, und er neue Qualitäten erhalten. Für das Gegenwärtige bemerke ich nur noch, dass z. B. die Siliquosae oder Cruciferae (Tetradynamia L.) gleichfalls in der Wurzel den Rettiggeruch, als vielleicht allen zukommend, verrathen, selbst die Wurzeln unserer cultivirten Kohlarten. Ferner daß. ich viel Uebereinstimmung der Wurzelkraft bey Umbelliferis, Ranunculaceis und Rubiaceis fand, doch bey diesen schon mehr die zu erwartenden Abweichungen eintreten.

Ich sage daher, so wie die Pflanze einer der gegenwärtig aufgestellten natürlichen Familien, einen wahrhaft charakteristischen anderen Bau, eine ganz andere Physiognomie annimmt, passt auch Decandolle's Verfahren nicht mehr, und es treten die von ihm berührten Ausnahmen ein, die für uns nicht mehr welche sind, sondern gerade zur schönsten Regel werden. Keine Pflanzenfamilie ist hier wunderbarer als die Rutaceae, die ich nicht weiter durchgehen will, weil man die, im Ganzen seltneren Pflanzen vor Augen haben muß, um von dem Gesagten sich zu überzeugen; aber wie wunderschön passt hier das Product zur Erscheinung! Wie gewaltig stehen Parnassia, (die entschieden hierher gehört!) Ruta, Zygophyllum, Dietamnus, Guajacum,

des Stoffs mit dem Baubey den Pflanzen etc. 201

Fagonia, Tribulus und Melianthus von einander! und zugleich wie entschieden entwickelt jede eigene Form eigene Säfte!

Unternimmt man nun die Arbeit, aus den gegenwärtig aufgestellten Pilanzenfamilien, deren viele physiognomisch sehr charakteristisch sind, einen solchen physiognomischen, auf das Verhältniss des ana-`tomischen Gewebes, und der bildenden Kraft sich beziehenden Bau, z. B. das wahrhaft Charakterisirende der Nadelholzform, Malvensorm, Mohnartigen, Nelkenartigen u. s. w. jedoch rein wissenschaftlich und sorgfältig, auszuzeichnen, - und stellt su solchen Beschreibungen auch den charakteristisch vorwaltenden Stoff, die Qualität des Sastes solcher Gewächse, so wird man gewahr, dass eben ein solcher Stoff überhaupt jedesmal da zum Vorschein kommt, oder umgekehrt verschwindet, wo in einer botanisch bestehenden Familie eine Species, oder auch wohl Genus einen solchen außergewöhnlichen Typus annimmt. Macht sich nun schon eine solche Psanze dadurch dem Systematiker, als vielleicht 's gar nicht hierher gehörig, verdächtig (- wie denn in der Mineralogie die chemische Bestimmung so manches in der Classificirung der Fossilien geändert hat—) so dient sie uns im Gegentheil hier zur weiteren Bestätigung einer Uebereinstimmung, so 'wie sie denn, wiederum einst dem Chemiker dienen kann, so manche besondre Substanzen, die jetzt noch unter vagen allgemeinen Namen, wie z. B. Gummiresina, Principium acre u. dgl. verborgen licgen, genauer zu sondern, und mehrere davon als bestimmtere Classon aufzustellen,

## 202 F.S. Voigt, von der Uebereinstimmung

Wir betrachten in dieser Beziehung einmal die Valeriana officinalis. Wir finden an dieser ein Menge, dem Typus der Umbellenform entsprechend Zeichen. Ein senkrechter, unbehaarter, gefurchte Stengel; eine dicke Wurzel, deutliche Stammkneiten, mit zwar gefiederten, aber doch mehr den for liis compositis der Doldenpflanzen, als den pinnatis der Hülsenpflanzen ähnlichen Blättern; fast schirmartig gestellte, kleine, weiße, gedrängte, über dem Fruchtknoten stehende Blüthen und Früchte, kaum mit einem zarten Rande des Kelches gekrönt.

In dieser Species zeigt sich denn auch entschieden jene, den Doldengewächsen so eigene, durchdringend schwer riechende Substanz, (ein Wesen, für das ich bey den Doldenpflanzen, als ihnen ganz eigenthümlich, lieber den Namen Umbellinum, statt des unbestimmten Gummiharz vorschlagen möchte), und nur die größere Flüchtigkeit, das reicher Aetherisch-ölige, so wie einiges andere bekannte, machen es zu einer besondern Abart von diesem Stoff, wie es denn der specifische Bau jener Valeriana mit sich bringt.

Valeriana Phu, und noch mehr Valeriana rubra, haben dagegen eine von dieser abweichende Bildung. Das äußere Ansehen dieser letzteren nähert sich auffallend dem der Nelkengewächse, (Caryophylleae), und von fern wird man oft verleitet, sie mit einer dazu gehörigen Pflanze, z. B. Saponaria Vacearia, Silene Ameria oder dergleichen, zu verwechseln. Mit diesem Eintreten jener nelkenartigen, glatt-

runden, mit Wachsduft überzogenen, zähen Stengel \*). der lanzettförmigen einfachen, lederartigen, trocknen, grauen Blätter, der flores sasciculati u. s. w. geht auch zum größten Theil die Erzeugung jenes Stoffs verloren. Eine schwache Spur davon hat die Warzel freilich, dieses mag uns aber umgekehrt den gemeinschaftlichen Ursprung beider Pslanzen beweisen, deren Staubfadenzahl sich hier sogar ändert, wie wir denn andererseits selbst in der V. dioica eine ganz der officinalis ähnliche, nur im Kleinen gezeichnete, wahrnehmen.

So erfolgt überall bey Pflanzen, die Aetherischöliges entwickeln, wenn sie die Nelkenphysiognomie annehmen, ein Schwinden dieses Stoffs, gleich dem Mangel desselben in der Familie Caryophylleae, und höchstens bleibt ein angenehmer Blüthendust noch übrig. Unter den Umbelliseris entfernt sich Bupleurum auf solche Weise von seinen Verwandten, (ein ähnlicher Typus will bey Lonicera Caprifolium aus einer andern Art eintreten,) etc. auf der anderen Seite neigt sich Eryngium von den Schirmpslanzen zu den Disteln hinüber, die Bastfasern eines gestreckten Zellgewebes nehmen überhand, und es verschwindet die Stoffproduction ebenfalls beträchtlich.

Nur in Eryngium maritimum scheint sich der Geruch, da es eine mehr im Feuchten entwickelte

<sup>\*)</sup> So viel ich mich erinnere, ist mir nie ein Caulis sulcatus mit grauem Duft überzogen vorgekommen, sondern stets laevis, so häufig dieser Duft auch hie und da erscheint.

## 204 F.S. Voigt, von der Uebereinstimmung

Pstanze ist, auch äußerlich wieder einzustellen, im campestre nur noch in der Wurzel und dem Hauptstengel.

So lassen sich diese Fälle bis ins Unendliche, vermehren, während die Enge des Raumes hier gebietet, sogleich weiter zu gehen.

Es fragt sich nämlich, wie weit es möglich sey, die Physiognomie eines solchen Baues auch innerlich, aus anatomischen Verhältnissen, so wie äußerlich aus physiologischen, zu entwickeln. Hier hat mich zuerst ein interessantes Factum auf die Spur geleitet, das ich mittheile.

Mit einem Besitzer großer Tabakspflanzungen und Fabriken besprach ich mich über die Mittel, die beste Gattung des Tabaks durch Cultur zu erzeugen, und er bestätigte mir, dass, je besseren Boden man der Pflanze gebe, und je breiter und reichlicher dadurch die Sorte an Blatt werde, desto schlechter sich der daraus bereitete Tabak bewähre; ein solcher besitze nämlich das stinkende, narkotisch-wirkende, sogenannte fuselige Wesen weit mehr. Umgekehrt bestätigte er mir, dass Pslanzen folio lanceolato zwar den wenigsten, aber dafür den stärksten Tabak lieferten. Ich schloss daher, dass, indem durch den mastigen, jedoch zu fett mit Nahrungsstost angeschwängerten Boden die Pflanze an Zellbildung überhand nehme, das Blatt breit, saftig, an Gestalt fast rotundum werde, - (wie bey der vor einigen Jahren so gepriesenen Nicotiana chiloensis macrophylla), - der den Tollkräutern, und auch der Nicotiana beywohnende Stoff (den ich ebenfalls als

## des Stoffs mit dem Baubey den Pflanzen etc. 203

ganz eigenthümlich mit einem eigenen Namen beseichnet wünsche,) sich nun auch in der Maasse vermehre, als die Zellsubstanz zunehme; da aber in dem Tollkränterstost, der an sich gummiresinoser \_Natur ist, das gummigte, narkotische, in Gestalt von Satzmehl oder ähnlicher Substanz stets in die Zellen gelagert ist, so nimmt dieses, (beym Verbrennen empyreumatisch und fuselig riechend) bey der zellreichen Sorte überhand; wird dagegen durch Trockenheit, Licht, Wärme u. s. w. die höhere Entwickelung rege, bildet sich statt breiter Zelle ·die gestreckte Faser mehr aus, so muss sich auch in dem Safte die mehr resinose, reizende, das itntable System angreifende Naturüberwiegender einstellen, und der Tabak stärker und angenehmer werden. So ist darum eine schmalblättrige Sorte dler, als eine mastig breitblattrige, und eine mehr banmartig hochstengliche mehr als eine niederliegende krautige.

Einige Versuche, die ich dieserhalb mit getrockneten Blättern beider Sorten angestellt, haben mit dieses gleichfalls bestätigt, nur hat es mir noch nicht gelingen wollen, die Quantitäten beider Principien zu bestimmen.

Es zeigt sich aber gar häufig die zunehmende Feinheit des Aromatisch-Aetherischen, so wie die Faserbildung bey einer Pflanze an Feinheit und Menge überhand nimmt, sinnlich, durch bloseen Geruch und Geschmack. Man vergleiche nur die zerriebenen Blüthen von Achillea Eupatorium, macrophylla oder Anthemis nobilis u. d. mit den zerriebenen Blättern derselben Pflanzen, wie denn

## 208 F. S. Voigt, von der Uebereinstimmu

innen heraus, mehr oder minder gerade empor, fördert diese Entwickelungsweise ihres Lät wachsthums durch die Spannung ihrer Fa Wenn nun, zugleich mit dieser Stiel- und Entwickelung, auch die Saftentwickelung pa geht, so zeigt sich allemal, dass sie dann der Wastoffentwicklung günstiger wird; denn die alles Pflanzensaftes, welche von kohlenstoffhalt Wasser an gerechnet werden kann, bildet so aus, dass mit dessen Hinaustreiben in die in Vereinigung mit den nachher zu nennende dingungen, der Wasserstoffgehalt, mit dessen Endiren nach der Breite und Umkreis der Sauer gehalt zunimmt.

Wir finden aber auffallend eine deutliche bildung eines ätherischen Oeles, Camphers, sams oder Harzes, ganz parallel gehend mit Erscheinen einer columnaren, senkrechten Rich der Pflanze, so wie überhaupt nach ihrem o Ende hin, und gegen mehrere hundert Beys ätherisch-öliger Pflanzen caule erecto, "ja sti ist mir noch kein einziges bekannt vom Gegen Nie finden wir rein Aetherisches bey einer wah kriechenden, rankenden, oder gar in blossen tern auf dem Boden ausgebreiteten Pflanze, Mesembryanthemum crystallinum oder derglei und wenn umgekehrt nicht bey allen ei diess darum, weil dieser Charakter es noch allein ausmacht, sondern die sogleich zu erwäl den, mit begleitenden. Dass Pivus Mughus Krummholzöl liefert, als Pinus sylvestris Strobus, (obwohl darüber noch keine verglei Stoffs mit dem Bau bey den Pflanzen etc. 209

No Versuche existiren,) brancht an sich nichts zu weisen, da wir oben die Betrachtung mit aufgemmen haben, dass manche Gewächse durch nachmlige aussere Umstande zu einer Abanderung ihres mes genötbiget worden sind, folglich diese Kiefer ach aus einer ursprunglich senkrechten erst zu der mkenden umgebildet worden; und dann zu unterichen wäre, ob nicht gerade dieser Fall noch mit m Gesetz vereint werden könnte, nämlich dass. rummholzöl ein abgeändertes ätherisches (dunne-?) sey: auch giebt es einige Fälle unter den Duirlpflanzen caule decumbente, wie z. B. Teucrium vientale, Botrys; allein diese gerade zeigen ihr therisches Oel schon unrein gemischt, wenigstens Verhältniss zu dem edler duftenden des Tenerium maticum, Marum und anderer, und werden nicht Regel. Fur diese dagegen sprechen alle übrigen Lyspiele, die Coniferae an der Spitze.

Indem also die Pflanze ihren Saft schon durch Linauftreiben in senkrecht gespannter Stellung wasestoffreicher werden lässt, nimmt umgekehrt mit Er Richtung desselben zum Umkreis der Sauerstoffchalt zu. Wenn dort die Blüthe oft noch Aetherithes verduftet, so bildet sich hier haufig Saure in der Fruchthulle, in dem Blatt, ja in der äufsern Rinde

er Blätter, wenn diese aufgeschwollen sind.

Als ich die Richtigkeit einer solchen Vorausetzung untersuchend, eine Menge Pflanzenblätter rufte, versuchte ich auch von mehreren Aloe, stapelia, Crassula, (namentlich am schönsten von Moe verrucosa, margaritifera, perfoliata,) ferner Sactus tetragonus, hexagonus, Ficus indica; auch Journ. f. Chem. u. Phys. 17. Bd. 2. Hoft.

### 210 F.S. Voigt, von der Uebereinstimmung

Vanilla aromatica, einen Querschnitt eines solchen Blatts, wie ein Petschaft, auf feuchtes Lakmuspapier zu drucken; sogleich hatte ich nur einen rothen. Ring, als Abdruck der äußern Rindensubstanz, die Mitte blieb blau. Die Blätter dieser Gewächse nehmen also so zu sagen das chemische Verhältnis von Früchten an, indem das Bittre im centro bleibt, die Säure peripherisch erscheint, und fast alle Cactus, Euphorbia u. d. reihen sich hier an. Unter vielen Blättern, die ich weiter geprüft, lieferten folgende deutliche Resultate; es ergiebt sich daraus wenigstens, dass freye Säure (meist Aepfelsäure) in den Pflanzenblättern überhaupt häufiger sey, als man in Schriften angeführt findet.

Sehr stark röthete das Lakmuspapier z. B,: Mesembryanthemum linguiforme.

Crassula decussata.

- coccinea.

– – perfossa.

Basella rubra.

Agave americana.

Aloe arborescens.

Sempervivum tectorum.

Vitis vinifera.

Andropogon citrosus.

Euphorbia nereifolia.

Pinus sylvestris.

Der Stengel von Pelargonium tetragonum.

Wenig röthete das Lakmuspapier:
Pelargonium capitatum.
Asclepias syriaca.

## des Stoffs mit dem Bau bey den Pflanzen etc. 211

Mesembryanthemum crystallinum.

Calla aethiopica.

Sedum Telephium (wegen des beywohnenden Schleims).

und die Stengel von Euphorbia Caput Medusue und Hystrix.

Gar keine Spur von Röthung konnte ich entdecken an:

Phytolacca decandra.

Tropacolum majus.

Ocymum Basilicum.

Avena sativa.

Dictamnus Fraxinella.

Solanum Lycopersicum.

Symphytum officinale.

Saxifraga crassifolia, (diese hat in den Blättern so gut wie gar keinen Saft.)

Ich verlasse jedoch die weitern Untersuchungen dieser Säurebildungen, um vielmehr anzumerken, dass wenn der Sast in den inneren Zellen, zumal erstarrt, niedergelegt wird, er häusiger die schleimige Natur, und die Auslöslichkeit im Wasser bewahrt. Er läst sich hier nach den serneren Graden der Organisation bestimmen, und dieses sich gleichfalls auf die Physiognomik anwenden; schwillt nämlich eine Wurzel an, sey es mittelst ihrer Knoten, wie z. B. bey Acorus Calamus, Iris florentina u. d.; oder mittelst Vereinigung ihrer Augen, wie bey Solanum tuberosum; so sammelt sich der im Wasser lösliche Theil darin als Amylon; der andre bleibt in den Zwischenzellen. Schwillt dagegen bloss die

## 212 F.S. Voigt, von der Uebereinstimmung

Rinde, zumal einer Pfahlwurzel, auf, wie bey Daucus Carota, so tritt die Gumminatur schon zum Zuckerigen heraus; und wie dieses äußerlich, über der Erde, im Lichte, bis zur Säure vorschreitet, so wird es mehr innerlich, am Stamm, bey holzigem Bau der Pflanze zum Herben umgewandelt, und nimmt die Natur der Gerbesubstanz an; endlich im Innern des Samens (Olea europaea und Verwandte als merkwürdige Abweichung eingeschlossen) tritt der ursprünglich gummige Antheil als süßes fettes Oel hervor.

Diese Polarisirung des vegetabilischen Saftes nach den angegebenen zwey Richtungen wird wahrtscheinlich die ganze Reihe zweyer Classen von Stoffen begründen können. Bey senkrechtem Steigen in einer Pflanze mit steifem Stengel, vielen Stammund zertheilten Blattrippen, (eckigem Stamm), und vor allem einer regelmäßigen quirlförmigen Stellung der Zweige, wird der Saft zu ätherisch öligem ausgebildet; bey einem Bau, der zwischen beide Richtungen aussalten die Mitte hält, auch in das Mittel von beiden.

Die Schirmpslanzen können ein Beyspiel eines solchen Mittelbaues darbieten, indem sie unten noch starkrindige, also Süsses befördernde Wurzel, deutliche Stammknoten, und hohle runde Stengel besitzen, welche sämmtlich nach meinen Erfahrungen der Zuckerbildung geneigt sind; sie haben ferner folia alterna und kein Holz, aber viele Zellen, daher also Gummigtes noch häufig zur Erzeugung kommt; auf der anderen Seite steigen ihre Aeste

allmählig immer regelmässiger zusammen, sind in dem Schirme wirkliche verticilli terminales, und nun ist auch die Bedingung zur Bereitung des ätherisch-öligen vorhanden; caulis erectus, caulis sulcatus, folia composita treten gleichfalls als begünstigend zu Hülfe, und je mehr in einer Species solche Charaktere überhand nehmen, desto ausfallender sindet man auch jedesmal das Eine oder das Andere entwickelt.

Man möchte die Pflanze einen organisch-lebendigen Apparat nennen, der, je nachdem er so oder
so von der Natur vorgerichtet ist, auch so oder solche
Producte giebt.

Wenn in einer der bedeutenden Pflanzenfamilien sich das Gummiharzige gebildet hat, und bey den Gewächsen mit dauernder Wurzel sich im Herbst in dieselbe zurücksenkt, so vereint es sich zum Theil hierzu erst aus seinem mehr getrennt entwickelten Zustande, wie es denn bey andern gar nicht rein in beides, Gummiges und Resinoses, getrennt ward. Es trägt aber höchst wahrscheinlich bey seinem neuen Aufsteigen mit dem jungen Safte im nächsten Frühjahr auch zur Organisation bey, wenigstens scheinen es die Beyspiele aus der Cultur zu beweisen.

In den meisten mehligen Wurzelknollen, als keinesweges bloßen Wurzeln, sondern vielmehr frucht- und samenähnlichen Vegetationsbildungen, liegen anfangs immer diese beiden Elemente vereinigt. Anfangs flüssig, späterhin so getrennt, daß das Gummige als Amylon in den Zellen gerinnt, das nachmals Harzige in den Intercellulargängen sich

## 214' F.S. Voigt, von der Uebereinstimmung

bewegt, und wir erklären uns dadurch, warum so viele dergleichen Knollen, roh und frisch genossen, schädlich, ja tödtlich, ausgepresst oder gekocht und gebraten aber nahrhaft und unschädlich sind. So z. B. Jatropha Manihot etc. Kartosseln, mit Wasser angerührt, lassen eine scharf schmeckende, zuletzt stinkende Brühe zurück.

Im Vorstehenden habe ich vorzüglich die Entstehung des ätherischen Oeles zu meinem Hauptaugenmerk gehabt, und die Production davon aus dem Bau der Gewächse, beruhend auf der Stellung ihrer Organe, zu erklären gesucht, die aus Drüsen bey Seite lassend.

Es beruht dieser Bau aber vorzüglich auf dem senkrecht emporgehenden Wachsthum, mit überwiegender Neigung zur Faserproduction, dabey einem deutlich gestreiften, gefurchten, oder gar eckigen Stengel, und vorzüglich quirlförmig stehenden Zweigen. Letzterer Umstand scheint mir der wichtigste, und ist nicht mit der gleichen Stellung der Blätter zu verwechseln, die bey weitem nicht so einflussreich ist. Bey den Nadelhölzern sind obige Charaktere am vollkommensten vereinigt, und zugleich eine sehr große Zusammengezogenheit des Baues wahrzunehmen: eine gleiche, zumal in dem zähen, holzigen Stengel ausgedrückte Concentration wird bey den Verticillatis angetrossen, die nicht so wohl durch ihre rami opposiți oder brachiati, als vielmehr durch die Quirlstellung der Blüthen, keineswegs aber durch die Rachenform der Krone oder

### des Stoffs mit dem Bau bey den Pflanzen etc. 215

thre Blattbildung jene Production bezeichnen. So wie. im Gegentheil, diese Blatter im Bau den Nade lblattern abnlich werden, wie an Lavandula Spica, Rosmarinus, Teucrium Marum u. a. nimmt eher die Fluchtigkeit und Campherbildung zu, wie umgekehrt bey den breitblättrigen, z. B. Salvia Sclarea, das Gummigte wieder zum Vorschein kommt. Bey der Campherbildung in der Mentha piperita, liegt die Ursche in der so außerst festen holzigen Wurzel, von der die Pflanze nur der jahrige krautige Trich ist. Mit der Melissa ist ein ahnlicher Fall. Das Aetherische theilt sich dann leichter dem Wasser mit. Pilanzen mit zarteren Wurzeln, die bestandig im Wasser steben, wie Lycopus europaeus, Scutellaria galericulata etc. werden ganzlich geruchlos, da sie in dieser Nasse kein atherisches Wesen frey ausammeln können.

Bey den Umbelliseris verräth sich ausser den antern Charakteren die Quirstellung der Zweige in der Dolde, indem diese pa auch regelmassig um einen Punct, nur an der Spitze des Gewächses stehende Aeste darbietet. Dieserhalb mag auch die Ausbildung des atherischen Oeles erst von hier recht augehen, wie Wahlenbergs Fall der Cienta virosa vermuthen läst, und die unteren Theile enthalten es nehr aus der Herabsenkung. Auch die reiche Zertheilung der Blattrippen, (die sich immer opponirt Aehen, zum folium supradecompositum) trägt dazüber. Von der andern Seite aber wird die Entwickerung des gummbsen Antheils befördert durch den runden, hohlen, schilfartig mit knoten und Blattscheiden versehenen Stamm (der meinen Beobach-

## 216 F.S. Voigt, von der Uebereinstimmu

tungen zufolge immer der Zuckerentwickelung form ist, auch bey Leguminosen), die abwech den Blätter, und die dicke, aufgeschwollene Wi

Wenn wir endlich die vierte hielandisch milie, in welcher die Erzeugung eines ätheri: Oeles häusig ist, dazu halten, die Compositae, Linne's Syngenesia superflua) so lässt auch das Gesetz an sich bestätiget finden. In den blumen ist die Milch noch aus beiden Substi vereinigt, da diese Gewächse ganz krautig, und einfacher gebildet sind; bey den distela nimmt die Zusammengezogenheit der Bastfase sehr überhand, und es ist noch keine solche I mässigkeit des Zweig- und Blüthenstandes ein ten, wie bey den folgenden: breitsparrige getheilte, abwechselnde Blätter und Aeste, h zusammengezogene Blüthenknöpfé. Hingegen mit allen ätherischen Gewächsen der dritten nung, der Corymbus, ein Blüthenstand ein zwar nicht so rein, wie die Umbella, aber höchst ausfallend und dem Regelmässigen sic hernd ist; zugleich stehen diese Pflanzen steif Stengel furchen sich, und die Blätter werde zu decompositis mit freyen Rippen zertheilt. nacetum crispum ist feiner an Oel und Bla vulgare, und auch die Artemisiae lassen gl paralleles Verhältniss gewahr werden. thium hat die Verholzung zugleich die Bitt bis aufs Höchste hervorgerufen. Den so abwe den Geschmack des A. Dracunculus (Estragi kläre ich mir wieder mehr aus der Annäherun Gummiharzigen, zumal sich dieses Wesen

anisartig riechend) so gut durch Essig ausziehen läst. Im Ganzen neigt sich aber auch zugleich das hier vorkommende Brennende dem Stosse des Spilanths (Spilanthus oleraceus) einer Substanz, die mir noch unerklärt ist, und sich durch ein äußerst hestiges, sonderbares Brennen, ohne allen Geruch und Geschmack äußert, wenn man ein Blatt dieser Pslanze an Zunge und Lippen bringt.

Noch eine Form, unter der die Regelmässigkeit der Zweigstellung, und mit ihr die Erzeugung eines ätherischen Wesens zum Vorschein kommen kann, ist so zu sagen die letzte: die Regelmässigkeit in der Stellung der einzelnen Blüthehen. Hier in den compositis ist sie als Gegensatz des discus und radius sichtbar, und wie wir bey der Proliferation gewahr werden, sind solche Strahlenblumen als Umbellae sessiles zu betrachten.

Wenn daher bey diesen, bey Arnica, Matricaria, Anthemis, auch die Blüthe erst das ätherische Oel erzeugt, wenn es nunmehr, wegen zugleich Statt gefundener enger Zusammenziehung der Theile, weniger flüchtig und rein ist, als bey Quirlpflanzen und Doldengewächsen, so ist es dafür desto charakteristischer campherartig oder harzig, wie es der Bau mitbringt; und folgt dem aufgestellten Gesetze. Der Umstand, dass bey so vielen Pflanzen, deren Stamm und Blätter noch keinen Dust entwickeln, die Blume doch das Aetherische hervorbringt, könnte sich zuletzt auch unter dieses Gesetz der Regelmäsigkeit anreihen lassen, wenigstens ist sehr merkwürdig, dass es fast stets die ausgedehnten und weit mehr die regelmäsigen Blumen sind, die duf-

## 218 F.S. Voigt, von der Uebereinstimmung

ten, als die entgegengesetzten. Ich kenne keine einzige Larven - und Rachenblume, welche für sich dustet, und überhaupt thun es die Monopetalae seltener als die Polypetalae. Unter den Asperisoliis kommt nur das holzig strauchige Heliotropium peruvianum vor, unter den Cichoraceis gar keine. Unter den Monopetalen sind es immer solche, die einen sehr ausgedehnten limbus haben, wie Sambucus, Jasminum, Stapelia, Lonicera Caprisolium; nie aber eine corolla tubulosa wie Erica, oder Loinicera sempervirens.

Dagegen lassen sich auch selbst unter den Monocotyledonen die expandirten häufiger als die duftenden wahrnehmen, wie z. B. Narcissen, und nur
die Hyacinthen machen eine Ausnahme. Dagegen
duften alle hier vorkommenden irregulares nicht;
kein Gladiolus, Agapanthus, Asphodelus, Alstrocmeria.

Zuletzt halten wir hiermit Smith's Bemerkung zusammen, dass die Pslanzen mit icosandrischen Staubsäden, (also staminibus perigynis) stets wohlthätige Stoffe enthalten. Es ist dieser Staubsädenstand der, mit welchem bey der Pslanze das Gleichgewicht der Höhe erreicht ist, und wenn mit ihm, der so spät erst eintritt, auch kein Bezug auf das Aetherische mehr Statt findet, das im Gegentheil sich lieber mit staminibus epigynis paart, so ist dafür der horizontale Gegensatz, Bitteres oder Herbes, und Saures, desto auffallender.

Als ich vor einigen Jahren eine schätzbare Abhandlung über die Gerüche (eigentlich Düfte) der des Stoffs mit dem Bau bey den Pflanzen etc. 219

Pflanzen las \*), fand ich, dass mir eine Menge merkwürdiger bekannt waren, die in derselben nicht angeführt sind, während ich im Gegentheil die dort bemerkten, zwey ausgenommen, alle kannte. Ich will daher mehrere zum Schluss meines Aufsatzes hier mittheilen, und zugleich mich entschuldigen, dals ich sie oft mit ganz heterogenen, sonderbaren Dingen vergleichen muss. Allein gerade darin liegt ja ihre Merkwürdigkeit, und wenn man Wanzen und Mäuseharn genau chemisch kennte, so würde sich auch wahrscheinlich das Wiedererscheinen solcher Düfte bey Pflanzen erklären lassen. So weit ich sie chemisch zu prüsen versuchte, bin ich bis jetzt nie glücklich gewesen; entweder wurden sie bey Anwendung von Reagentien gar nicht geändert, oder sogleich völlig zerstört.

In Bezug auf meine Abhandlung ist bisweilen eine Aehnlichkeit des Geruchs mit der Farbe bey den Blumen aussallend; so duftet

Lathyrus tuberosus, wie Rosen, und hat auch die - gleiche Rosenfarbe.

Budleja globosa, wie Honig, und die Blumen kaben gleiche Farbe.

Muscari racemosum, und

Iris graminea, dusten wie sülse Pslaumen und zeigen gleiche blaue Farbe.

Staphylea pinnata,

<sup>\*)</sup> Ueber die Gerüche im Allgemeinen und über den baleamischen insbesondere; vom Hrn. Apotheker Schrader, in Hermbstädts Bulletin XV. B. 18 Heft.

## 220 S.F. Voigt/von der Uebereinstimmung

Solanum bonariense, wie Tuberosen.

Mahernia odorata, wie gelber Steinklee.

Nächstdem sind folgende animalische Düfte zu bemerken, die mit der rothbraunen Blüthenfarbe, als ost dem faulen Fleisch ähnlich, übereinstimmen.

Alle Stapelia, wie Aas.

Arum divaricatum, ebenso; noch heftiger.

Evonymus verrucosus, wie ein schmutziger Hund, oder ein Hundehaus.

Orchis coriophora, (doch auch Iberis umbellata), wie Wanzen.

Veratrum nigrum, wie frischer Sauerteig.

- - album, wie Kuchenteig.

Castanea vesca und

Berberis vulgaris, die Blüthe: wie Sperma.

Mespilus Oxyacantha und

Sorbus Aucuparia, wie Maykäfer.

Die Blätter von Cynoglossum officinale und

Solanum Lycopersicum, wie Mäuse.

Satyrium hircinum, ganz deutlich und sehr auffallend, wie ein todter Vogel in Federn, der schon einige Zeit gelegen.

Die zerriebenen Blätter von Iris foetidissima, wie echter Rostbeef, also Rindsbraten.

Von Cestrum Parqui, wie Kalbsbraten.

Und von Sisymbrium tenaifolium, wie Schweinebraten.

Die Blätter von Clerodendon fragrans und Melianthus comosus, wie Milchrahm.

Die von Dracocephalum sibiricum, wie altes Oel.

des Stoffs mit dem Bau bey den Pflanzen etc. 221

Die Blüthen von Saxifragu crassifolia, wie der Thon einer Thonpfeife.

Die Blätter von Solanum verbascisolium, wie Stinkstein.

Viele dieser Düfte habe ich an den Pslanzen, wie sie sich in dem hiesigen botanischen Garten befinden, wahrgenommen, und sehr häufig von andern versuchen oder riechen lassen, um zu ersahren, ob ihre Wahrnehmung mit der meinigen übereinstimmte. Viele habe ich noch aufgezeichnet, die minder neu oder nicht so ausfallend sind. Ich bitte Chemiker, uns bald über ihre eigentliche Natur Auf-Rärung zu gehen.

### Ueber

# die Phosphorsäur

v o m

#### Prof. MEINECKE.

100 Gewichtstheile Phosphor erfordern, un Phosphorsaure zu werden, nach Rose 111,11, 1 Lavoisier 114,75, nach Thomson's frühere Bes mung 163,4 und nach Thenard's Berechnung 16 Gewichtstheile Sauerstoff. Berzelius giebt 11 Theile Sauerstoff an, eine Bestimmung, die der Analyse des phosphorsauren Bleyoxyduls a leitet ist. Humphry Davy findet aus der Ana der Hydrophosphorsäure, dass die Phosphors aus 100 Theilen Phosphor und 153 Theilen Sa stost besteht. Bey dieser Verschiedenheit der A ben, wodurch die Berechnung aller Phosphor bindungen bis jetzt sehr unsicher gemacht wu war eine neue Untersuchung der Phosphors sehr wünschenswerth. Diese hat Thomson\*) neu unternommen:

Bey der Verwandlung des Phosphors in P phorsäure fand Thomson dieselben Schwierigkei

<sup>\*)</sup> Annals of Philosophy. 1816. April. 505.

welche auch Rose und Andere an der genauen Bestimmung dieser Säure hinderten; die Säurung des Phosphors vermittelst Salpetersäure gab ihm keine genügenden Resultate: er blieb daher bey dem einfachern Versahren, dem Verbrennen, stehen. Kleine Mengen Phosphor, \(\frac{3}{4}\) oder i Gran, wurden in einer gläsernen Retorte über Lampenseuer verbrannt, so dass kein merklicher Rückstand blieb. Nach einer Reihe von Versuchen fand sich als Mittel, dass i engl. Gran Phosphor, verbrennend zu Phosphorsäure, \(\omegagge^2\frac{3}{3}\) engl. Cubikzoll Sauerstossgas ausnimmt. Hiernach ist die Phosphorsäure zusammengesetzt aus

Phosphor . . 100
Sauerstoff . . 123,46.

Um dies Resultat zu bestätigen, wurde die Berechnung des Gehalts des phosphorsauren Bleyoxyduls zu Hülfe gezogen. Dieses besteht

nach Wollaston aus 100 Säure + 370,72 Grundlage

— Berzelius — 100 — + 380,56 —

— Thomson — 100 — + 398,49 —

Im Mittel aus 100 Säure + 383,26 Grundlage.

Dieses Mittel, welches nahe zusammentrisst mit Berzelius Analyse, hält Thomson für den wahren Gehalt des phosphorsauren Bleyoxyduls, und nimmt demnach das Gewicht eines Antheils Phosphorsäure zu 3,649 an. Da nun aus den Versuchen mit Jodin u. s. w. sich ergeben hat, dass ein Antheil Phosphor mehr als 1 und weniger als 2 wiegt, so solgt daraus, dass die Phosphorsäure aus 1 Antheile (Atom; Disserential, Volum, Maass) Phosphor und 2 Antheile Sauerstoss oder nach Gewicht aus 2 Gewich-

ten Sauerstoff und 1,649 Phosphor, besteht. Hier soll nach Thomson die Phosphorsäure zusamme setzt seyn aus

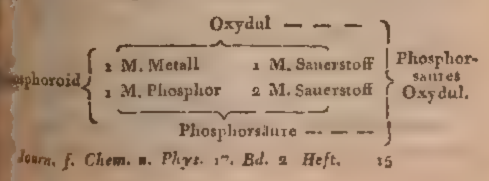
> Phosphor 100/ Sauerstosf 121,28.

Die richtige Zahl für den Sauerstoff ist hier 1 und nicht 121,28. Diess scheint jedoch ein Di fehler zu seyn, indem nachher Dalton für 1 An Phosphot das Gewicht 1,634, für die phosph Saure 2,634 und für die Phosphorsaure 3,634, dem wahren Mittel angiebt. Uebrigens aber Thomson die Analyse der Phosphorsäure von I ignorirt, und bey der Berichtigung seiner An durch die Berechnung eines phosphorsauren I salzes nicht allein Rose's Analyse des phosphor ren Bleyoxyduls \*) und Vauquelin's \*\*) und I crby's \*\*\*) Untersuchungen des phosphorsauren erzes, sondern auch Klaproth's \*\*\*\*) vergleich Analysen des natürlichen phosphorsauren Bleys vier verschiedenen Orten übersehen. Letztere halten zwar zum Theil 17 Procent Salzsäure aber die Salzsäure darin an Eisenoxyd gebunder so wird dadurch der Gehalt an Phosphorsäure Bleyoxydul nicht gestört. Die geringe Beymisch von salzsaurem Eisen abgerechnet, enthält nän nach Klaproth das phosphorsaure Bleyoxydul

		Saure	6	rundlage
von Huëlgoet .		100	+	398.27
- Hofsgrund .		100	+	405.79
- Zschoppan .		100	+	426,78
- Wanlockhead		100	+	444.44
Mitte	1 ==	100	+	418,82

Wenn nun nach Borzeliug in diesem neutralen sphorsauren Salze die Saure doppelt so viel Sauer-Tals die Basia, und diese Basis 7,15 Proc. Sauerenthält,, so muss nach Klaproths Analyse des baphorsauren Bleyoxy duls die Phosphorsaure aus Gewichtstheilen Phosphor und aus 149,3 Gechtstheilen Sauerstoff zusammengesetzt seyn. Hy. by findet 153 Theile; da derselbe aber zugleich der phosphorichten Säure 100 Phosphor und 75 erstoff findet, und die Phosphorsäure wahrsinlich genau doppelt so viel Sauerstoff enthält Jene, so kann man als Gehalt der Phosphorsaure Phosphor und 150 Sauerstoff annehmen, wie h in Dobereiners stöchiometrischen Tafeln gejeht, und das Gewicht eines Antheils (Maafses etc.) sephor ist 1,333 ..., den Sauerstoff als Einheit ommen.

Das Schema für die neutralen phosphorsauren dulsalze wird also, in Maafsen ausgedruckt, im gemeinen folgendes seyn:



### Und in Gewichten ausgedrückt:

Es ist bekannt, dass bey wenigen unter den bis jetzt untersuchten phosphorsauren Salzen die stöchiometrische Berechnung mit den Analysen genau zusammen trifft; der Grund davon liegt weder in Fehlern der Rechnung, noch in Mängeln der Analysen allein, sondern vielmehr vorzüglich darin, dass es oft schwierig zu entscheiden ist, ob ein phosphorsaures Salz neutral, oder aber basisch oder sauer, und in welchem Grade basisch oder sauer sey. Denn die Kieselsäure ausgenommen, bildet vielleicht keine andere Säure so mannichsaltige Salze, als die Phosphorsauren Kalks, welche er auf folgende Weise bezeichnet:

		Atome		•	Gewichte	
		Säur	re —	Kalk		Säure — Kalk
1. Quadrosteo - phosphat	•	5	+	1.	•	100 + 19,86
2. Binosteo - phosphat.	•	5	+	2 .	•	100 + 59,73
3. Bige - phosphat .	•	5	+	<b>3</b> •	•	100 + 59,58
4. Osteo-phosphat oder I	Ķuo	•				-
chenerde	•	5	+	4.	•	100 + 79,47
5. Neutraler phosphorsau	ıre <b>r</b>					
Kalk	ė	5	+	<b>5</b> •	•	100 + 99,33
6. Apatit	•	5	+	6.	•	100 + 119,16

Das wichtigste unter allen diesen, die Knochenerde, ist hiernach ein saures Salz mit einem

iertel Säureüberschuss, und wird unter allen sauen phosphorsauren Kalksalzen allein natürlich geınden, unter den bekannten Umständen. weyte wurde erhalten durch Auflösung der Knohenerde in Phosphorsäure. Das erste entsteht durch ersetzung der Knochenerde vermittelst Schwefel-, aure, welche 3 Theile Kalkerde wegnimmt, und ur I derselben, mit sämmtlicher Phosphorsaure werunden, zurücklässt: es stellt die im Handel vorommende glasige Phosphorsaure dar, die man zur ewinnung des Phosphors anwendet. Das dritte, ure Salz kann man erhalten durch Auflösung des patits in Phosphorsaure. Das fünfte Salz, der neurale phosphorsaure Kalk, bildet sich, wenn die forderliche Menge Kalkerde in Salzsäure aufgelöst, nit der nöthigen Menge Phosphorsaure vermischt, nd die Mischung, bis zur Trockne abgedampft, er Rothglühhitze ausgesetzt wird. Die drey ersten alze schmelzen vor dem Löthrohre zu einem durchchtigen und geschmacklosen Glase, und sind unuflöslich im Wasser. Die drey letzten Salze schmelen nicht. Das sechste, einzig basische Salz, wird ekanntlich natürlich gefunden. Wenn ein Kalkalz durch ein phosphorsaures Salz zersetzt wird, bildet sich-stets Osteophosphat.

Mit Kali bildet die Phosphorsäure folgende drey erbindungen:

Säure Kali

Neutrales phosphorsaures Kali 1 + 1

Saures phosphorsaures Kali 2 + 1

Basisches phosphorsaures Kali 1 + 2

Mit Natron zwey Verbindungen:

•	Säur	ė	Natron	
Phosphat	2	+	1	
Biphosphat	4	+	1	

Ammoniak gleicht, nach Thomson, der Kalkerde in Hinsicht seiner Verbindungen mit der Phosphorsäure.

Auch die Bestimmung der Bestandtheile verschiedener anderer phosphorsauren Salze hat Thomson in einer Vorlesung der königl, Gesellschaft zu London mitgetheilt, allein diese Abhandlung ist ihrem ganzen Inhalte nach noch nicht abgedruckt.

### Ueber

## die Kleesaure.

Vom

Professor MEINECKE.

ulong\*) zu Alfort hat dem französischen Instieinige Versuche über die Kleesäure übergeben;
enthalten keine vollständige Untersuchung, aber
h Thatsachen und Ansichten, welche die Wisschaft weiter fördern können. Das Wesentlichste
folgendes.

Wenn die Kleesäure mit Baryt, Strontian oder k gesättigt wird, so enthalten die dadurch geleten Salze die Säure vollständig, auch wenn über der Siedhitze des Wassers erwärmt werden; in mit Bleyoxyd, oder Kupferoxyd gehen beym ocknen 20 von 100 der Säure verloren. Werden se Metallsalze darauf stärker erbitzt, so erhält n kein Wasser, sondern Kohlensäure und Kohloxydgas, und die zurückbleibenden Oxyde zei-

<sup>&#</sup>x27;) Annals of Philosophy. 1816. March. p. 231.

gen besondere Eigenschaften. Kleesaures Kupfer, Silber und Quecksilber hingegen geben immer Wasser bey der Zersetzung, so sehr man sie auch vorher getrocknet haben mag: sie geben auch Kohlensäure, und die Grundlage bleibt im metallischen Zustande zurück. Kleesaures Silber und kleesaures Quecksilber verpussen, wenn sie hestig geschlagen werden.

Kleesaurer Baryt, Strontian und Kalk liefern, zersetzt durch Hitze, brandiges Oel, Wasser, Kohlenoxyd, Kohlenwasserstoff und Kohlensäure, und die Rückstände sind ein Gemisch von kohlensäuerlichem Salze und Kohle.

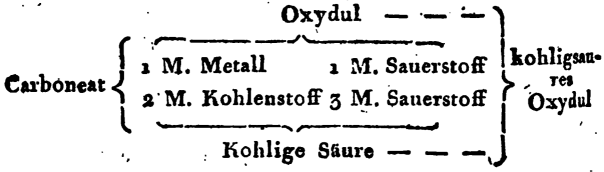
Diese Erscheinungen zu erklären, giebt es, nach Dulong, nur zwey Wege. Die Oxalsäure besteht entweder gänzlich aus Kohlenstoff und Sauerstoff, im Mittel zwischen Kohlensäure und Kohlenoxyd, und sie ist mit Wasser verbunden, welches einige kohlensaure Salze, wie das Bley- und Zinksalz, verlieren, während andere es zurückhalten; oder die Kleesaure ist aus Kohlensaure und Wasserstoff zusammengesetzt. In diesem Falle bildet der letztere Bestandtheil mit dem Sauerstosse des Oxydes Wasser, welcher aus den ersten kleesauren, Salzen ebenfalls entweicht, so dass nichts zurückbleibt, als Kohlensaure und Metall, eine Verbindung, die ganz neu seyn würde in der Chemie, denn es ist allgemein angenommen, dass die Metalle sich pur dann mit Säuren verbinden können, wenn sie oxydirt sind. Dulong ist geneigt, die Kleesaure als bestebend aus Kohlensäure und Wasserstoff anzunehmen, und bemerkt, dass die getrockneten kleesauren Bleyund Zinksalze keine wirklichen kleesauren Salze, nd, sondern besondere Verbindungen, die er Carnide (oxydirte Carboneate?) nennt. Nur diejenin kleesauren Salze, welche beym Trocknen kein
lasser abgeben, enthalten nach ihm die Kleesaure
llstandig. Diese Saure nennt er Wasserkohlensaure
eide hydrocarbonique), und die dadurch gebilden Salze wasserkohlensaure Salze (hydro-carbostes).

Dülongs Abhandlung ist noch nicht abgedruckt. Wird die Kleesäure zu den Wasserstoffsäuren rechnet, so darf nicht vergessen werden, dass in ieser, wie in allen andern Wasserstoffsäuren, der Vasserstoff zwar die Saurung bewirkt, aber das säunde Princip nicht selbst ist. Die Basis ist hier der Jasserstoff, welcher eben sowohl durch Schwefel, wlogen, Jodin, Cyanogen, und wahrscheinlich ach durch Kohle oder Stickstoff allein gesäuert zird, wie diese wieder durch Sauerstoff.

Mehrere unter den vegetabilischen und animaschen Säuren wird der Chemiker vielleicht noch en Wasserstoffsäuren zuzählen müssen, aber es ist ein entscheidender Grund vorhanden, die Kleeture dazu zu rechnen, vielmehr sprechen die neuem Analysen dagegen. Der Wasserstoffgehalt derdben ist, nach Berzelius, so gering, das ihn die Intersuchung kaum entdecken kann, denn er betägt kaum i Procent. Nach Döbereiner in und angeben stellt sie eine Verbindung von Kohlen-

<sup>\*)</sup> Döbereiner's Darstellung der Verhältnisszahlen der irdischen Elemente zu chemischen Verbindungen u. s. w. Zahl 35.9. n. d. Jonen. Ed. XVI. S. 105.

säure mit Kohlenoxyd dar. Sie besteht nämlich aus 1 Antheile Kohle (= 0.754, den Sauerstoff als Einheit genommen) und 1½ Antheilen Sauerstoff: sie ist also ein Mittel zwischen Kohlenoxyd und Kohlensäure, und muß kohlige Säure (Acidam carbonosum) genannt werden. Das allgemeine Schema für die neutralen kohligsauren Salze, nach Raumtheilen ausgedrückt, ist folgendes:



Und in Gewichten ausgedrückt:

Es enthält hiernach ein neutrales kleesaures Salz in der Säure und Basis zugleich so viel Sauerstoff, als ein gesättigtes kohlensaures Salz in der Säure allein; daher muß Kohlensäure entstehen, wenn bey der Zersetzung eines neutralen kleesauren Salzes das Metall sich reducirt und die Kohle sich des sämmtlichen Sauerstoffs bemächtigt. Die Verpuffung heftig geschlagener Quecksilber- und Silbersalze ist die Folge der schnellen Verbrennung der Kleesäure zu Kohlensäure, oder der raschen Uebertragung des Sauerstoffs von diesen sehr leicht reducibeln Metallen. Wenn aber ein schwierig reducibares Metall den Sauerstoff zurückhält, und die

Säure allein zersetzt wird, so entwickeln sich gleiche Antheile von Kohlenoxydgas und Kohlensäure.

Wird der Wasserstoffgehalt der Bernsteinsäure und der Citronsäure mit einem Theile ihres Sauerstoffgehalts zu Wasser gesättigt angenommen, so schließen sich auch diese Säuren mit der Kleesäure an die Oxydationsreihe des Kohlenstoffs an, welche hiernach folgende ist:

•	Kohle		Sauerst	off:
Bernsteinsäure	. 4	+	1	•
Citronsäure	4	-+	\$	` ,
Kohlenoxyd	4	+	4	
Kleesäure	4	+	6	
Kohlensäure	. 4	-	8、	:

Um die Essigsäure, welche an Sauerstostgehalt unter der Bernsteinsäure steht, und die Weinsteinsäure, welche mehr Sauerstosf enthält als die Kohlensäure, so wie auch die übrigen Säuren, deren Radical die Kohle ist, dieser Reihe beyfügen zu können, müssen vorher die Untersuchungen über die Kohle, oder vielmehr über das Radical derselben, das Carbonium nach Döbereiner, geschlossen seyn. Bekanntlich findet Davy in der Kohle Wasserstoff und Gay-Lussac Sauerstoff: nach Ersterm 'ist der Diamant reiner Koblenstoff, nach Letzterm Die allgemeinere Annahme eine Hydrogenkohle. aber ist, dass die reine ausgeglühte Kohle von den Diamanten sich nur durch ihre geringere Consistenz unterscheide, aber dass ie unter den gewöhnlichen Umständen mit Sauerstoff und Wasserstoff zugleich, und zwar in dem Verhältnisse des Wassers, verbunden sey.

#### Ueber

# eine Vergiftung durch Kleesaure \*).

Vom

Professor MEINECKE.

Als Fourcroy \*\*) vor etwa 15 Jahren schrieb, dass die Kleesäure, aufgelöst in Wasser und vermischt mit Zucker und Citronenöl, eine gute Limonade gebe, so dachte er wohl nicht, dass diese Säure in geringer Menge binnen 40 Minuten gewaltsam tödten könne: ein Fall, der kürzlich in England vorgekommen ist.

Miss M. P., ohngesähr 40 Jahr alt, trank statt Bittersalz eine Auslösung von einer halben Unze Kleesäure in Wasser. Sie fühlte sogleich schreck-

<sup>\*)</sup> Nach Guyton-Morveau in den Annales de chimie. 1815. Fevrier. p. 199. Daselbst ausgezogen aus der Bibliotheque medicale. Tome XLVI. p. 121. In William Royston's Medical Repository 1814. May, ist der Fall zuerst et zihlt. Bemerkungen darüber finden sich im Medical and Physical Journal. 1814. Vol. VII. p. 489, und in den Annales of Philosophy. 18 5. Jan. p. 37.

<sup>\*\*)</sup> Système des connoissances chimiques IV. p. 188 u. 196.

über eine Vergiftung durch Kleesaure. 235

che Schmerzen, und zeigte alle Symptome der ergiftung. Nach 40 Minuten starb sie.

Bey der Oeffnung fand man im Magen etwa Unzen einer dunkelgefärbten Flüssigkeit. Der agen war nicht allein heftig entzündet, sondern ich zum Theil an den Wänden zerstört. Auch n Theil des Darmkanals war entzündet. In dem ehirne fand man Extravasate, und die Marksubstanz in weit blasserer Farbe, als gewöhnlich bey Constionen zum Gehirn der Fall ist. Der weitere ctionsbericht gehört nicht in dieses Journal.

Dass die genommene Flüssigkeit nichts weiter Eleesaure enthielt, wurde durch eine Analyse n Hume entschieden.

Guyton-Morveau scheint die Thatsache zu bereiseln: dagegen aber hat der englische Arzt Tod
romson, einer der Herausgeber des Londner Medil'Repository, Versuche angestellt. Hunden und
dern Thieren wurde Kleesäure eingegeben, und
starben ohnschlbar in kurzer Zeit.

### Ueber

eine neue salpetrige Säure und über die verschiedenen Verbindungen der Stickstoffes mit Oxygen.

Von

### GAY - LUSSÁC.

(Auszug eines von ihm an D. Schweigger geschriebenen Briefes d. 21 May 1816.)

Die Abhandlung, welche ich am 13. May in der Akademie der Wissenschaften vorlas, hatte die Absicht, von einer neuen nitrösen Säure Nachricht st geben, welche, obwohl sie die wahre Säure der nitrösen Salze ist, doch bis jetzt unbeachtet blieb, und zu gleicher Zeit, genauer als bisher geschehen, die Verhältnisse des Oxygengases und Salpetergases zu bestimmen, sowohl in der Salpetersäure, als dem salpetersauren Dunst. Ich fand die neue Säure zusammengesetzt aus 100 Theilen Oxygengas und 400 Theilen Salpetergas; den salpetrigsauren Dunst aus 100 Th. Oxygengas und 200 Th. Salpetergas und die Salpetersäure aus 100 Th. Oxygengas und 133 Th. Salpetergas. Die neue Säure ist nicht anders zu erhalten, als in Verbindung mit einer Base, einer Säure, oder Wasser, und sie löset sich auf in Salpetergas und in salpetrigsauren Dunst, sobald man sie isolirt zu erhalten sucht., Man erhält sie, mit

Wasser gebunden, bey Zersetzung des salpetersauren Bley's durch Hitze und Verdichtung der gasförmigen Producte vermittelst Eises, oder besser einer Mischung aus Eis und Salz, da sie sehr flüchtig ist. Selfon Wasser zu dieser Verbindung gebracht, reicht bin sie zu zersetzen und Salpetergus in großer Menge daraus zu entbinden.

Der salpetrigsaure Dunst im Gegentheil existirt bloß im isolirten Zustand, oder er zersetzt sich wenigstens mit der größten Leichtigkeit, sobald man ihn mit einem Alkali, mit Schwefelsäure, oder selbst mit Wasser in Verbindung bringt. Es entsteht, bey Verbindung desselben mit Alkali, Salpetersäure und die neue Säure.

Ich beweise auch, dass es keine überoxydirte Salpetersäure giebt, sondern dass 100 Theile Oxygengas und 133 Th. Salpetergas die weisse Salpetersaure geben. Zu diesem Zwecke bediene ich mich mit Vortheil der rothen sehweselsauren Manganaus-lösung, welche augenblicklich entfärbt witd durch salpetrige Saure, aber nicht durch Salpetersäure.

Die fünf Verbindungen des Oxygens mit Azot ...
lassen sich auf folgende Art darstellen:

	Azot	Oxygen
Oxydirtes Stickgas	100	<i>-5</i> 0
Salpetergas	100	100
Die neue Säure	100	150
Salpetrigsaurer Duns	002	
Salpetersaure	100	250

Uebrigens bin ich in meiner Abhandlung auf mehrere einzelne Untersuchungen eingegangen, deren Anfuhrung hier zu weit führen würde.

### Merkwürdiges

## Verhalten des Zinks gegen Säuren in Berührung mit Quecksilber;

beobachtet

v o m

Prof. DOEBEREINER.

V or einigen Wochen versuchte ich, eine Verbindung von Hydrogen mit Quécksilber auf chemischem Wege dadurch zu veranlassen, dass ich 1 Theil Zink mit 9 Theilen Quecksilber und 1 Theil Vitriolöl, welches mit der sechsfachen Menge Warsers verdünnt war, in Berührung setzte. mit Quecksilber, der Theorie nach, eine kräftige galvanische Kette bilden muss, so erwartete ich, dass eine recht lebhafte Wechselwirkung Statt finden! und die Entwickelung von Hydrogengas sehr tumultuarisch seyn werde. Dieses erfolgte jedoch nicht; die Gasentwicklung war vielmehr schwächer, als gewöhnlich, und hörte endlich, wie vielleicht kaum noch der achte Theil Zinks aufgelöst war, ganz auf. Das Zink, welches vorher auf dem Quecksilber schwamm, war zum Theil in letzte hineingezogen und ganz mit consistent gewordenem Das Quecksilber selbst war Quecksilber bedeckt.

### gen Säuren in Berührung mit Quecksilber. 239

noch so dunnflussig wie vorher. In diesem thatigen Zustande liefs ich die 3 Substanzen mehere Tage lang in Bertihrung, worauf ich einen heil des Quecksilbers in einer retortenartig ge-Sgeneu Glasrobre, deren offenes Ende unter ein it Quecksilber gefülltes Glasgefäls geführt war, hitzte: es destillirte bloss Quecksilber, und Zink lieb zarück. Es hatte sich also kein Hydrogennecksilber, sondern statt dessen eine flussige und ste Verbindung von Quecksilber mit Zink gefildet. Das flussige Zink - Quecksilber gab merkwürdige Erscheinungen. Wurde dasselbe im abge-Wockneten Zustande mit atmospharischer Luft geshuttelt, so bildete sich aufangs auf seiner Ober-Ache ein schwarzgraues Pulver, dann wurde es anz dick, und hing sich an die Wande des Glasefalses, worin es mit der Luft geschüttelt wurde, fest an, dass es sich nur durch die starkste schutsinde Bewegung davon trennen liefs. Die Luft abst fand sich total desoxydirt. Verdunnte Schweel- und Salzsäure wirkten für sich nicht auf das assige Zinkquecksilber; bringt man letztes aber uit Eisen, Kupfer oder Platin in Beruhrung, so wolgt plotzlich eine tumultuarische Gasentwickeing; das Zink tritt an die Säure, und Eisen, Kufer oder Platin nehmen nun die Stelle des Zinks in, d. h. sie werden von dem Quecksilber angezoen. Dieser Versuch ist recht geeignet, bey chemichen Vorlesungen den Einfluss galvanischer Kräfte af Verbindungen und Scheidungen darzuthun und beweisen, dals, wenn 2 Materien gegen eine dritte line gleich große Anziehung außern und sich be240 Döbereiner, merkw. Verh. d. Zinks etc.

teits in letzte getheilt haben, die eine nur dann über die audere siegt, wenn der letzten eine neue Materie als Aequivalent für die abzutretende geboten wird.

Ich bin im Begriff, ähnliche Combinationen mit andern Metallen einzuleiten; die Resultate werde ich mittheilen.

Das Stickgas, welches nach stöchiometrischem Calcul zusammengesetzt seyn muss aus 6 Gew. Th. eines eigenen Elements und 7,5 Oxygen, habe ich durch Behandlung mit dem flüssigen Zinkamalgam nicht zersetzen können. Vielleicht dass eine Verbindung von Quecksilber mit Potassium diese Zersetzung bewirkt, da alle Bedingungen dazu gegeben sind, nämlich eine Substanz zur Aufnahme des Oxygens und eine für die des Nitrogens.

## Stöchiometrische Untersuchungen

v o m

Prof. DOEBEREINER.

achstehende Versuche wurden angestellt, um de chemische Verhaltnisszahl des Bleys und die iniger derjenigen einfachen und zusammengesetzen Substanzen zu finden, welche noch nicht genau stimmt waren. Sie gaben zum Theil Resultate, welche die Aufmerksamkeit der Chemiker verdienen ad darum mitgetheilt werden. Diese und die im isten Hefte des 16. Bandes dieses Journals mitgebeilten Versuche über die Zusammensetzung und de Natur der Sauerkleesaure wurden bereits vor anlerthalb Jahren unternommen, und gehören derjenien Reihe stochiometrischer Versuche an, welche as Hervorgehn meiner stöchiometrischen Tafeln: Darstellung der Verhältnisszahlen der irdischen Eleente etc. veranlasste. Sie werden geeignet seyn, bey hemischen Vorlesungen die Lehre von den bestimm-Mischungsverhältnissen zu erlautern und Anleiong zur chemischen Messkunst der Elemente zu eben.

Journ. f. Chem a. Phys. 17. Bd. 3. Heft.

- A. 1000 Gran chemisch reinen Bleys wurden in Salpetersäure aufgelöst. Die slüssige Verbindung wurde durch langsames Verdunsten entwässert, und, als sie ganz in den festen pulverigen Zustand übergeführt war, 3 Stunden lang einer Temperatur von 100 bis 120 R. ausgesetzt. Es erfolgten 1590 Gran wasserleeren, salpetersauren Bleyoxyds. Diese Zahl getheilt durch 10, giebt 159, in welchen 100 Bley + 59 Oxygen und Salpetersäure enthalten seyn müssen.
- B. 518 (=2×159) Gran des wasserleeren salpetersauren Bleyoxyds wurden in einem röhrenförmigen Kölbchen, von schwerschmelzbarem, meergrünen Glas, allmählig bis zum Glühen erhitzt. Das Salz wurde bey dieser Temperatur zersetzt, unter Entwickelung. von salpetriger Säure und Sauerstoffgas, ohne Knistern und Detoniren, weil es wasserfrey und pulverig gewesen, und hinterließ gelbes Bleyoxyd, welches zum Theil in eine schuppige, der Glätte ähnliche Masse übergegangen war und genau 215 Gran wog.
- C. 100 Gran fein zertheilten metallischen Bleys wurden mit 30 Gran gepulverten Schwefels vermengt, und in einer Glasröhre bis zum Glühen erhitzt. Ein Theil des Schwefels verband sich, unter Lichtentwickelung, mit dem Bley, ein anderer Theil wurde abgestoßen. Das entstandene Schwefelbley wog 115 Gran. Es wurde zerrieben und pochmals mit einer neuen Portion Schwefels geglüht. Sein Gewicht fand sich nach beendigtem Glühen und Erkalten nicht vermehrt, und es war also mit Schwefel gesättigt.

Aus den Versuchen B und C gehet hervor:

1) dass 100 Bley 7,5 Sauerstoff aufnehmen, um ba

sisches, d. h. in Säuren vollkommen auflösliches Oxyd zu bilden.

- 2) Dass in 159 salpetersauren Bleyoxyds 107 5 Oxyd und 51,5 (wasserleere) Salpetersäure enthalten sind.
- 5) Dass 100 Bley auf pyrochemischem Wege 15 Schwefel binden, und
- 4) dass demnach die Zahl, welche das Bley bezeichnet, 100 seyn wird, wenn man den Sauerstoß durch die Zahl 7,5 und den Schwesel durch die Zahl 15 ausdrückt. Die Salpetersäure wurde nach dem Versuch B durch die Zahl (139 107.5 = ) 51,5 vorgestellt werden müssen: Wir werden jedoch in dem nächsten Versuche sehen, dass diese Zahl etwas zu groß ist.

De Um die Verhältnisszahl der Salpetersäure näher zu bestimmen, wurden 159 Gran wasserfreyen salpetersauren Bleyoxyds im Wasser aufgelöst und so
lange mit schwefelsaurem Kali vermischt, bis kein
Niederschlag mehr erfolgte. Letzter wurde von der
Flussigkeit geschieden, zu wiederholten Malen mit
destillirtem Wasser ausgewaschen, getrocknet und,
um ihn ganz zu entwassern, mehrere Stunden lang
einer Temperatur von 115 bis 125 R. ausgesetzt; er
wog mit dem nach dem Trocknen auf dem Filter zurücksebliebenen Antheil 144.5 Gran, und mußte daher, wenn wir dieser Menge noch 0,5 Gran Verlust
hinzuthun, zusammengesetzt seyn aus

Bleyoxyd 107.5 = 100 Bley + 7.5 Sauerst ff Schwefels. 37.5 = 15 Schwefel + 22,5 Sauerstoff

<sup>245,0 = 115</sup> Schwefelbley + 30 Sauerstoff

Die vom schwefelsauren Bleyoxyd getrennte Flüsigkeit und das Waschwasser desselben gaben bey gelinder Wärme, in einer genau abgewogenen Porcellanschale verdunstet, 100,5 Gran wasserfreyen Salpeters, welcher im Wasser aufgelöst und mit salpetersaurem Baryt vermischt 7,5 Gr. Schwerspath bildete und daher noch eine Menge unzersetzten schwefelsauren Kalis enthielt, welche gleich ist 5,5 Gran Werden diese von 100,5 abgezogen, so bleiben 95 für Salpeter. Nach Davy's genauen Versuchen sind in 45 Kali 7,5 Sauerstoff enthalten, mithin müssen 45 Kali ein Aequivalent seyn für 107,5 Bleyoxyd und die 95 Gran Salpeters müssen zusammengesetzt seyn aus

Kali . . . 45
Salpetersäure . 50
95

und hiernach wäre die Zahl, welche die Salpetersäure vorstellt, 50. Um zu sehen, ob diese die richtige sey, sättigte ich 65,7 Gran chemisch reinen, wasserfreyen, kohlensäuerlichen Kalis, in welchen 45 Gran Kaliumoxyd enthalten sind, mit Salpetersäure, und verdunstete die flüssige Verbindung vorsichtig bis zur Trockne. Ich erhielt dadurch 96 Gran wasserleeren Salpeters, mithin i Gran mehr als im vorhergehenden Versuche, wo wahrscheinlich dürch Filtriren der Flüssigkeit etc. etwas Salpeter verloren ging. Da 96—45=51, so muss diess die Zahl seyn, welche die Salpetersäure bezeichnet. Der Salpeter muss daher durch die Zahl 96, das salpetersaure Bleyoxyd aber durch die Zahl 158,5 ausgedrückt werden.

In den 318 Gran des letzten Salzes, welche 215 Gran Oxyd gaben, musste daher noch 1 Gran Wasser enthalten gewesen seyn. Wenn aber 51 die Zahl ist, welche die Salpetersäure vorstellt, und letzte nach Davy zusammengesetzt ist aus 1 Verhältnis Stickstoff und 5 Verhältnissen, nämlich 5 × 7,5 Sauerstoff, so muss die Verhältniszahl des Stickstoffs 13,5 seyn: denn 5 × 7,5 = 37,5 und 51 - 37,5 = 13,5.

Die Salpetersäure besteht daher aus

Stickstoff 13,5 Sauerstoff 37,5

51,0

oder, wenn wir annehmen, dass der Stickstöff eine Zusammensetzung aus 7,5 Sauerstoff und 6 einer his jetzt noch unbekannten Base sey, wie es wahrscheinlich ist, weil eine Verbindung von 3 Hydrogen mit 13,5 Azot (oder 16,5 Ammoniak) so viel von einer Säure sättigt, als eine Base, in welcher 7,5 Oxygen enthalten sind, und dass in den neutralen salpetersauren Salzen die Säure 6mal soviel Sauerstoff enthalte, als die mit ihr verbundene Base, aus:

Stickstosfbase 6 Sauerstoff 45

51

E. Von der Wahrheit des Resultates, welches der Versuch C gab, habe ich mich durch den Erfolg des nachstehenden Experimentes überzeugt.

25 Cubikzoll chemisch reinen Hydrothionsäuregases, welches unter Wasser von 20° R. aufgefangen ward, wurden mit einer Auflösung von essig-

saurem Bleyoxyd in Berührung gesetzt und darin unter öfterer Bewegung so lange erhalten, bis alles Gas absorbirt war. Das entstandene aus glänzenden Blättchen bestehende Schweselbley wurde auf einem abgewogenen Filter gesammelt, zu wiederholten Malen mit destillirtem Wasser abgespült und dann-bey der Temperatur des kochenden Wassers (auf einem Blechkasten, welcher durch Wasserdämpfe geheizt wurde) getrocknet; es wog in diesem Zustande 71 Gran. Da 40 Cubikzoll Hydrothionsäuregas 15 Gr. Schwefel enthalten, mithin in 25 C. Z. desselben 9,375 Gran des letzten vorhanden sind; und diese Menge Schwefels nach dem Versuche C 62,500 Bley sättigen und damit (9,375 + 62,500 =) 71,875 Gran Schwefelbley bilden müssen: so sieht man, dass das Resultat dieses Versuches mit dem des Versuches C -sehr nahe, mit den Resultaten der von Westrumb und Trommsdorff bey Gelegenheit der Untersuchung schwefelhaltiger Mineralwasser angestellten Versuche aber gar nicht übereinstimmt: denn 10 C.Z. Hydrothionsauregas sollten nach Westrumb\*) 19 Gr., nach Trommsdorff \*\*) gar nur 14,33 Gran, nach meinem Versuche aber 28,75 Gran Schwefelbley bil-Diese große Abweichung bestimmte mich, den Versuch mehrere Male zu wiederholen, in Gegenwart mehrerer meiner Zuhörer geschehen

<sup>\*)</sup> Westrumb's Beschreibung der Gesundbrunnen zu Eilsen S. 130.

<sup>\*\*)</sup> Tromms.lorff: die neuentdeckten salinischen Schwefelbäder zu Langensalza und Tennstädt, Erfurt 1812: S. 31.

- t. Ich fand, dass 25 C. Z. Hydrothionsäuregas bey ner Temperatur von 8° R. aufgefangen, 74 Gran, 3y einer Temperatur von 13° R. 72,5 Gran und bey ner Temperatur von 20° R. consant 71 Gran chwefelbley bilden, dass sich mithin die Herren Vestrumb und Trommsdorff bey ihren Untersuchunen getäuscht haben, und dass die von ihnen anassirten Schwefelwasser bey weitem nicht so viel chwefelwasserstoffgas enthalten, 12ls sie angaben. ch darf hoffen, dass diese ausgezeichneten Chemier Gelegenheit nehmen werden, diesen Gegenstand viederholt näher zu prüfen, um sich von der Wahreit meiner Angabe zu überzeugen.
- F. Da das Bley sich in 2 Verhältnissen mit. auerstoff verbinden kann, so vermuthete ich, dals ssich auch mit dem Schwefel so verhalten werde. Im diese Vermuthung zu prüsen, wurde eine Ausung von Bley in Salpetersäure mit hydrothionsurem Kali, welches mit Schwefel gesättigt ward, Es erfolgte ein hellröthlich - brauner liederschlag, welcher durchs Trocknen grau wurde. 5 Gran desselben wurden in einer Glasröhre bis zum lühen erhitzt; es wurde Schwesel ausgeschieden nd 23 Gran schwarzes Schwefelbley blieben zuick; es wird also die Menge des ausgeschiedenen chwefels, welcher nicht gewogen werden konnte, Gran betragen haben, und in diesem Falle musa as neue untersuchte Schwefelbley (da 3×5=15 ind  $26 \times 5 = 130$ ) aus

100 Bley und 30 Schwefel und das geschwefelte hydrothionsaure Kali aus

30 Schwefel
1 Hydrogen

zusammengesetzt seyn. Die erste Verbindung entspricht dem rothbräunen Bleyoxyd, die zweyte 1)
demjenigen Schwefelpotassium, welches seit langer
Zeit unter dem Namen Schwefelleber bekannt ist,
und nach meiner Erfahrung 2 Verhältnisse Schwefel
enthält und 2) dem sauren schwefelsauren Kali,
welches aus 1 Verh. Kali und 2 Verh. Säure besteht.

G. Einige Chemiker sind geneigt, an das Daseyn einer Verbindung des Schwefels mit Bleyoxyd zu glaubén. Ich habe versucht, eine solche (dreyfache) Verbindung durch Behandlung des gelben Bleyoxyds mit Schwefel in hoher Temperatur zu veranlassen: sie erfolgte indessen nicht, sondern es wurde jederzeit schwefelige Säure und Schwefel-! bley gebildet. Ich habe die Menge beider Producte nicht bestimmt. Sie lässt sich aber jetzt leicht durch Berechnung finden. 100 Bley nehmen nämlich 7,5 Oxygen, oder statt dessen, 15 Schwefel auf, und 15 Schwefel fordern 15 Oxygen, um zu schwefeliger Säure zu werden, mithin müssen 107,5 Bleyoxyd mit der gehörigen Menge Schwefels behandelt-7.5 + 7.5 = 15 schwefelige Säure und 100 + 15 = 115Schwefelbley bilden.

Da der Schwefel das Bleyoxyd desoxydirt, so, war anzufragen, ob dieses auch dann Statt finde,

, wennider Schwefel mit Bley verbunden ist, und ob vielleicht auf diesem Wege das Bley aus seinen Verbindungen mit Oxygen und Schwefel rein darzustellen scy. Zu dem Ende wurden 57,5 Gew. Th. Schwefelbley mit 107,5 G. Th. gelben Bleyoxyds gemengt und das Gemenge in einer pneumatischen gläsernen Destillirröhre der Einwirkung des Feuers ausgesetzt. Beide Zusammensetzungen vereinigten. sich schmelzend zu einer durchscheinenden schwarzgrauen glasartigen Substanz, ohne ein Atom schwefeliger Säure zu bilden. Eine ähnliche, nur etwas schwerer schmelzbare Verbindung, aber sonst kein anderes Product wurde gebildet, als 1 Verhältnistheil Schwefelbley mit 3 Verhältnisstheilen Bleyoxyd erhitzt wurde. Diese Verbindungen sind es wahrscheinlich, welche man für geschwefeltes Bleyoxyd gehalten. Sie ersolgen auch, 1) wenn das Schwefelprotosulphurid geröstet und hierauf stark geglüht wird, und 2) wenn eine große Menge (215 Gew. Th.) Bleyoxyd mit einer kleinen Menge (7,5 Gew. Th.) Schwefels zusammengeschmolzen wird.

H. Um die Zusammensetzung des Hornbleys kennen zu lernen, und so zugleich die richtige Verhältnisszahl der Chlorine zu finden, wurden 100 Gew. Th. metallischen Bleys mit einer Mischung aus 1 Theil Salpetersäure und 3 Th. Salzsäure digerirt und das Ganze, nachdem alles Bley entmetallt war, in einer genau abgewogenen Glasretorte entwässert und schwach geglüht. Das Resultat war: 132 G. Th. Hornbley (Plumbane nach Davy), folglich ist letztes zusammengesetzt.

### nach der neuen Ansicht

aus:

Bley	•	•	•	•	100
Chlorine		•	•	•	32
_				• •	
•		•		•	132

nach der ältern Ansicht aber

Bleyoxyd 107,5 =  $\begin{cases} 100 & \text{Bley} \\ 7,5 \text{ Oxygen} \end{cases}$ Salzsäure 24,5 =  $\begin{cases} 9.5 \text{ Radical} \\ 15 & \text{Oxygen} \end{cases}$   $\frac{132,0}{132,0} = \frac{132,0}{132,0}$ 

und die Zahl, welche die Chlorine darstellt, man mag dieselbe für einfach oder für zusammengesetzt (aus 24,5 Salzsäure + 7,5 Oxygen) halten, = 32, wenn nämlich das Oxygen durch die Zahl 7,5 oder der Schwefel durch die Zahl 15 vorgestellt wird (und in welchem Falle 32 Chlorine ein Aequivalent sind für 7,5 Oxygen oder für 15 Schwefel etc.).

Um das Resultat des Versuches H, welches von dem, so Davy erhalten, etwas abweicht, zu prüfen, wurden 27,5 G. Th. chemisch reinen Kalks, in welchen genau 7,5 G. Th. Oxygen enthalten sind, in einer genau abgewogenen Glasretorte in Salzsäure aufgelöst, die Auflösung zur Trockne verdunstet, und der trockne Rückstand so lange geglüht, bis derselbe in Flus kam. Das Product wog (nach völligem Austrocknen und Erkalten der Retorte) 52 G. Theile. Das durch Verdunsten der salzsauren Kalkauflösung geschiedene Wasser ward in einer Vor-

lage aufgesammelt und untersucht: es enthielt Salzsäure; aber keine Spur Kalks, wenigstens wurde
es in seinem mit Ammoniak neutralisirten Zustande
nicht von kohlig- oder kleesaurem Ammoniak getrübt; man kann daher annehmun, dass vom salzsauren Kalk nichts verloren gegangen. Da man
nun letzten in seinem geglühten Zustande als eine
Verbindung von Calcium mit Chlorine betrachtet,
so mus derselbe, da 27,5—7,5 = 20 und 52—20
= 32, aus

Calcium co
Chlorine 32

Zusammengesetzt und daher die Verbindungszahl der Chlorine 32 seyn, d. h. 32 G. Th. Chlorine müssen ein Aequivalent seyn für 7,5 G. Th. Oxygen, für 15 G. Th. Schwefel und für 1 G. Th. Hydrogen, weil so viel des letzten 7,5 G. Th. Oxygen neutralisirt und 15 G. Th. Schwefel in (16 G. Th.) Hydrothionsäure umwandelt.

I. Es kömmt in Drebyshire ein in Würfeln krystallisirtes Bleyerz vor, welches nach Klaproth's Untersuchung (s. dessen Beyträge zur chemischen Kenntnis der Mineralkörper Bd. III. S. 141 ff.) zusammengesetzt ist aus

Bleyoxyd 85 50 Salzsäure 8,50 Kohlensäure 6

und als eine chemische Verbindung von (1 Verh.) salzsaurem Bleyoxyd mit (1 Verh.) kohlensaurem Bleyoxyd betrachtet wird. Da aber, nach der neuen

Ansicht. das sogenannte salzsaure Bley aus metallischem Bley und Chlorine besteht und letzte mit Kohlenoxyd Phosgensäure bildet, welche in Salzsaure und Kohlensäure zerfällt, wenn sie mit Wasser in Berührung kommt, so bin ich geneigt, jenes Erz als phosgensaures Bleyoxyd zu betrachten. habe versucht, letztes sowohl auf hydrochemischem als auch auf pyrochemischen Wege darzustellen dadurch, dass ich i Verb. (132) Hornbley mit 1 Verb. (128), kohlensaurem Bleyoxyd (= 107,5 Bleyoxyd + 20,7 Kohlensäure) in Berührung setzte, und auf beide einmal kochendes Wasser und dann trocknes Feuer wirken liefs. Das Wasser nahm gleich anfangs einen zuckersüßen Geschmack an, löste also das Hornbley auf, verlor aber denselben nach und nach während des Siedens, und gab mithin letztes an das kohlensaure Bleyoxyd ab - ein Beweis, dass beide Zusammensetzungen sich wechselseitig anziehen, und, indem das Hydrogen der Salzsäure vermöge der Neigung der Chlorine, sich mit Kohlenoxyd zu verbinden, aus der Kohlensäure i Verh. Oxygen aufnimmt, wodurch letzte in Kohlenoxyd verwandelt und die Chlorine gewissermaßen in Freyheit gesetzt wird, mit einander phosgensaures Bleyoxyd, d. h. eine Verbindung bilden, welche aus 2 Verhältnissen  $(2 \times 107.5)$  Bleyoxyd, 1 Verh. (= 32) Chlorine und 1 Verh. (= 13,2) Kohlenoxyd besteht. Das Resultat war ein schweres weißes Pulver, welches sich gegen Salpetersäure u. s. w. ganz so wie das derbyshirer Bleyerz verhielt.

Das trockne Feuer schien nicht geeignet, eine chemische Verbindung jener beiden Zusammense-

nämlich durch dasselbe sehr bald in Fluss, nahm eine glänzend, dunkelgelbe Farbe an, gab unter starkem Blasenwersen Kohlensäuregas aus, erschien zuletzt wie schmelzender, stark erhitzter Schwesel, und zeigte dann einen Gewichtsverlust, welcher genau der Menge der in dem angewendeten kohlensauren Bleyoxyd enthaltenen Kohlensäure entsprach. Beym Erkalten ging die geschmolzene Masse durch Zitronengelb in eine perlfarbene feste, krystallische Substanz über, welche bey Behandlung mit Salpetersäure keine Spur von Kohlensäure ausgab, mithin zusammengesetzt seyn musste aus

Man kann diese Verbindung als aus 2 Verh. Bley und 1 Verh. Chlorinprotoxyd (Euchlorine) bestehend ansehen. Es giebt noch 2 andere Zusammensetzungen dieser Art, welche sich von der eben erwähnten darin unterscheiden, dass die eine 3mal und die andere 5mal so viel Bleyoxyd als jene enthält. Beide Zusammensetzungen werden erhalten, wenn man einen stöchiometrischen Antheil Bleychlorid mit 3 oder 5 Antheilen Bleyoxyd vermengt und die Gemenge der Glühhitze aussetzt. Sie kommen bey dieser Temperatur in Flus und stellen nach dem Erkalten grünlichgelbe, krystallische Massen dar. Die eine, welche zusammengesetzt ist aus

ist in ihrem Aeussern dem Guajakharz ähnlich ut liesert beym Zerreiben ein hellgelbes Pulver: sie it diejenige Substanz, welche seit langer Zeit unte dem Namen basisches salzsaures Bleyoxyd bekant ist. Die andere Verbindung, welche aus

besteht, ist in ihrem Acussern mehr dem Gummi gutt ahnlich und giebt beym Zerreiben ein hoch gelbes Pulver, welches vortresslich als Pigment a gebrauchen ist.

Man sieht, dass diese 3 Verbindungen den Songden der Chlorine entsprechen, und dass zu ihrer Zusammensetzung nichts gegen die Einsach heit der Chlorine gefolgert werden kann, wie diese von Berzelius versucht worden.

Das mit 3 Verh. Bleyoxyd verbundene Bleychle rid wird auch gebildet, wenn eine Auflösung von Kochsalz mit basischem Bleyoxyd (Bleyglatte) in Be ruhrung gesetzt und die dadurch resultirende weißt pulverige Substanz, nachdem sie oftmals mit Wasse ausgewaschen worden, geglüht wird. Die Mennig wirkt aber nach meiner Erfahrung nicht auf das Lock salz, wenigstens nicht auf bydrochemischem Wege l es scheint, dass diejenigen Chemiker, welche e Zersetzung des Kochsalzes durch Mennige wahrnommen, beide Substanzen erst trocken in hoher in peratur, in welcher die Mennige in gelbes eyoxyd verwandelt wird, auf einander wirken sen.

Dasjenige Bleychloroxyd, welches i Verh, Oxyd thält, wird auch gebildet, wenn Hornbley, in eim offenen Gefälse, also unter dem Zutritte der Luft irk erhitzt wird. Es steigt ein weißer Dampf auf, elcher eine Verbindung von i Verh. Bley mit 2 Verh. alorine zu seyn scheint, und es bleibt ein Rückind, welcher sich wie die obige Zusammensetzung irhält. Das Hornbley verhält sich also wie das Einprotochlorid, welches sich ebenfalls durch Ertzung unter dem Zutritte der Luft in Eisendeutonlorid (Eisensublimat) und Eisenchloroxyd verhaldet.

Ich habe versucht, die Zusammensetzung aus 1 erh. Bleychlorid und 5 Verh. Bleyoxyd durch Beandlung metallischen Bleys mit oxychlorinsaurem ali auf pyrochemischem Wege zu erhalten; das Realtat war aber rothes Bleyoxyd. Letztes erfolgte nch, wenn ich gelbes Bleyoxyd mit genanntem Salze rhitzte. Ich entdeckte also dadurch weiter nichts, ls ein leichtes, bey chemischen Vorlesungen anzurendendes Verfahren, rothes Bleyoxyd darzustellen. ch betrachte dieses Oxyd als eine Verbindung von elbem Bleyoxyd mit rothbraunem Oxyd.)

K. Die Verhältnisszahl der Essigsäure und die usammensetzung des Blyzuckers erforschte ich dalurch, dass ich 128,2 Gew. Th. kohlensaures Bley-

oxyd in starker Essigsäure auslöste und die Ausosung bey gelinder Wärme zur Trockne verdunstete.
Ich erhielt dadurch 173,5 Gew. Th. Bleyzucker, welcher bey starker Erhitzung in seinem Krystallwasser schmolz, nach einiger Zeit aber wieder sest wurde, und dann einen Gewichtsverlust von 17,5 Gew.
Th. zeigte. Dieser Verlust kann von geschiedenem
Krystallwasser herrührend betrachtet werden. Da
nun in 128,2 Gew. Th. kohlensauren Bleyoxyds 107,5
Gew. Th. reines Oxyd enthalten sind, so muss, nach
dem letzten Resultate, der Bleyzucker zusammengesetzt seyn aus

Bleyoxyd 107,5 Essigsäure 48.5 Wasser 17,5

Ich habe indessen Ursache zu vermuthen, dass das Krystallwasser nur 17 Gew. Th., also genau 2 Verhältnisse betragen wird, und in diesem Falle wäre die Zahl, welche die Essigsäure ausdrückt, 49. Diess stimmt sehr genau mit Berzelius Angabe, nach welcher 100 Theile Essigsäure eine Menge Basis sättigen, die gegen 16 Oxygen enthält.

in einer Retorte von Glas, die vorher genau abgewogen ward, einem zersetzenden Hitzgrad unterworfen; das Salz wurde wieder flüssig, gab unter starkem Blasenwerfen Essigsäure und brenzlichen Essiggeist aus, und verwandelte sich nach einiger Zeit in eine feste, weiße, dem gebrannten Alaun ähnliche Masse. Es wog in diesem Zustande noch 134

Gew. Th. und verhielt sich wie basisches essigsaures Bleyoxyd. Diese Masse wurde hierauf bis zum schwachen Glühen erhitzt: es erfolgte saurer brenzlicher Kassiggeist, Kohlensaure und Kohlenhydrogengas und als Ruckstand 103 Gew. Th. einer lockern, granen Substanz, welche sich weich anfuhlte, dabey stark abfärbte, und durch Druck zwischen 2 harten Korpern metallisch glanzend wurde; sie löste sich in Salpetersäure unter tumultuarischer Entwicke-Jung von Salpetergas und mit Hinterlassung von 3,5 Gew. Th. kohliger Materie auf, war also zusammengesetzt aus 99,5 Bley und 3,5 Kohle oder Carbonium. Ich habe die erzählten Versuche mehrere Male unter Anwendung verschiedener Hitzgrade wiederholt, in der Absicht, eine Verbindung von Bley mit Carbon zu erhalten, welche in Hinsicht ihrer Zusammensetzung der brennbaren Grundlage des kohlensauren Bleyoxyds (= 100 Bley + 5.7 Carbon) entsprache, aber ich erhielt nicht das erwartete Resultat, sondern Mischungen, welche nie ganz so viel Carbon enthiciten, wie im kohlensauren Bleyoxyd vorhanden ist.

Endlich habe ich mich durch Versuche uberzeugt, dass i Verh, oder 173.5 Gew. Th. Bleyzuckers, in Wasser aufgelöst und siedend, noch i Verh. oder 107.5 Gew. Th. Bleyoxyd aufzulösen vermag, und damit eine basisch reagirende Verbindung bildet. Wird dieselbe mit noch 2 Verh. Bleyoxyd behandelt, so erfolgt eine weisse pulverige, in Wasser unauflösliche Zusammensetzung, welche uberbasisches Bleyessigsalz genannt werden mag.

#### Ueber

die sogenannten blausauren Tripelsalze und die Säuren, welche durch die Verbindung eiriger Körper mit den Elementen der Blausäure dargestellt werden,

von

### ROBERT PORRETT.

Aus, den Philosophical Transactions 1814 übersetzt und mit Zusätzen begleitet vom Prof. Meinecke.

Seit Scheele's trefflichen Versuchen über die Blausäure haben die Chemiker die Salze, welche durch die unmittelbare Verbindung dieser Säure mit alkalischen und andern Grundlagen gebildet werden, von denen unterschieden, welche man entweder durch einen Zusatz von Metalloxyd oder durch Zersetzung eines metallhaltigen blausauren Salzes vermittelst Alkalien darstellt. Daher wurde z. B. das durch die Verbindung der Blausäure mit Kali gebildete Salz ein einfaches blausaures Kali, während man das durch Sieden einer Kalilösung mit Berlinerblau ein dreyfaches oder blausaures Eisenkali nannte, indem man fand, das Eisenoxydul in die

Verbindung eingegangen war. Die Verschiedenheit dieser Salze ist sehr merkwürdig: das einfache blausaure Salz ist immer basisch, auflöslich in Alkohol, unfahig, Berlinerblau mit Eisenoxyd zu bilden, giebt einen gelben Niederschlag mit Kupferoxydsalzen, wird zersetzt bey der Temperatur des siedenden Wassers, und die Säure wird durch Kohlensäure ausgeschieden. Das dreyfache blausaure Salz hingegen ist neutral, unauflöslich in Alkohol. bildet Berlinerblau mit Eisenoxydsalzen, giebt einen braunen Niederschlag mit Kupferoxydsalzen, wird in der Siedhitze nicht zersetzt und nicht im geringsten verändert durch Kohlensaure. Delshalb haben die Chemiker dem in diesem Salze befindlichen Eisenoxydul die größere Beständigkeit, so wie auch die Verwandlung in einen neutralen Zustand zugeschrieben. Diese letztere Wirkung des Eisenoxyduls ist ohne Beyspiel in der Chemie: kein anderes basisches Salz ist bekannt, das durch einen Zusatz von Eisenoxydul neutral wird, da dieses in allen andern Fallen die Säuren neutralisist und nicht die Alkalien \*). Diess ist jedoch nicht die einzige Anomalie. welche die blausauren dreyfachen Salze darbieten; folgende sind nicht weniger merkwurdig.

Das darin befindliche Eisenoxydul kann nicht gefällt werden, weder durch Schwefelkalien, bern-

Thonorde, welche durch den Zusatz einer zweyten Basis, des Kali, als Alaun sauer reagirt, obgleich diefs Doppelsalz dem Gehalte nach neutral seyn sollte.

260 Porrett über die sogenannten blausauren steinsaure und gallussaure Salze, noch durch irgend ein anderes Reagens auf Eisen.

Dies Oxydul begleitet beständig die Blausaure, wenn sie durch nähere Verwandtschaft von einer Base zu einer andern übertragen wird.

Die meisten der angeführten Thatsachen verdanke ich Proust in seiner vortrefflichen Schrift: Beyträge zur Geschichte der blausauren Salze. Es scheint mir nöthig, diese Thatsachen wieder aufzunehmen, um dadurch die Gegenstände dieser Abhandlung ins Licht zu stellen, wodurch die Anomalien der dreyfachen blausauren Salze mit den allgemeinen Eigenschaften der andern Salzkörper in Uebereinstimmung gebracht werden können: ich werde die angenommene Meinung in Hinsicht ihrer Beschaftenbeit zu vereinfachen suchen, und einige neue von mir entdeckte Säuren bekannt machen.

In dieser Absicht werde ich zuerst meine Meinung über die Beschassenheit der dreyfachen blausauren Salze aufstellen, und darauf durch Versuche unterstützen.

Ich betrachte die sogenannten blausauren Tripelsalze al eine binäre Verbindung einer Säure mit
einer einzigen Grundlage, als Salze, welche weder
durch Blausäure gebildet werden, noch Eisenoxydul als eine Grundlage enthalten, obgleich man
beide Körper bey der Zersetzung ihrer Säure erhält.

Der erste Versuch, welcher diese Meinung unterstützt, ist vermittelst der voltaischen Säule augestellt worden; denn ich war überzeugt, dass

wenn das Eisemoxydul in dem blausauren Tripelsalze als eine Grundlage vorhanden sey, dasselbe von dem negativen Pole angezogen werden musse, und zum positiven Pole übergehen würde, wenn es hier als ein Bestandtheil einer besondern Saure gegenwärtig sey. Delshalb setzte ich eine Auflösung des blausauren dreyfachen Natrons der Wirkung einer kleinen Saule von 50 Doppelplatten von 17 Zoll ins Gevierte aus, und unterhielt die Wirkung so Stunden, wohey die Anslösung durch einen Platindrath mit dem negativen Pole und durch baumwollene Faden mit dem destillirten Wasser verbunden war, welches wieder durch einen Platindrath mit dem positiven Pole in Verbindung stand. Hierdurch wurde das Tripelsalz zersetzt: die Saure, zusammengesetzt aus den Bestandtheilen der Blausaure und aus Eisenoxydul, ging über zum positiven Pole; hier trat sie mit dem Sauerstoffe des sich zersetzenden Wassers zusammen, und erlitt eine neue Umanderung, wodurch sie in Blausaure, welche sich zum Theil verflüchtigte, und in ein blaues dreyfaches \*) blausaures Eisen, welches sich reichlich bildete, verwandelt wurde: die Flussigkeit am negativen Pole enthielt nach diesem Processe blos Natron, mit einer Spur unzersetzten blausauren Tripelsalzes. Hier betrachte ich den Umstand, dass das Eisenoxydul zum positiven Pole überging,

<sup>•)</sup> Es findet nämlich Porrett, wie weiterhin zu schen, in diesem Korper aufser dem Eisenoxydul der Säure, noch ein Eisenoxyd als Grundlage. Mks.

### 262 Porrett über die sogenannten blausaugen

als einen Beweist für sein Daseyn in der Eigenschaft eines Bestandtheils der Saure: denn als Grundlage angenommen, mußte es am negativen Pole zurückgeblieben seyn.

Den obigen Versuch habe ich wiederholt, nur mit der Abanderung, dass Kupfer statt Platin zu leitenden Drathen angewandt wurde, und fand nurden einzigen Unterschied, dass röthlichbraunes dreyfaches blausaures Kupfer und Eisen statt blauen blausauren dreyfachen Eisens gebildet wurde, woraus abzunehmen war, dass das am positiven Pole entstandene Kupferoxyd sich mit der besondern Saure der blausauren Tripelsalze verbunden batte.

Folgender Versuch ist noch beweisender. Ich löste den blausauren dreyfachen Baryt in kaltem Wasser auf, wovon es das igoofache seines Gewicht erforderte, und versicherte mich, durch einen besondern mit einem Theile der Auflösung angestellten Versuch, genau der Menge verdünnter Schwefelsäure, welche zur Fallung des Baryts in dem andern Antheile erforderlich war: diese Menge war gleich 2,53 Gran wirklicher Schwefelsaure für jede 10 Gran des angewandten Salzes. Dann fullte ich ein Gefals mit dem zweyten Antheile so weit, das blos Raum für die zuzusetzende Säure ubrig blieb und schüttete dazu die vorhin gefundene Menge Säure, verschloss sogleich das Gefäs, und liess der schwefelsauren Baryt am Boden sich setzen; al diels geschehen war, wurde die helle daruberste hende Flussigkeit unterencht und als reine Saure de dreyfachen blausauren Salze erkannt. Sie hat foli gende Kennzeichen:

Ihre Farbe ist lighte citrongelb; sie ist ohne Geschmack, wird zersetzt bey geringer Warme oder starkem Lichte; dabey bildet sich Blausiure und weilees dreyfaches blausaures Eisen, welches schnell aus der Luft Sauerstoff anziehend, in blaues blausaures Tripelsalz verwandelt wird. Sie bildet unmittelbar mit Alkalien, Erden oder Oxyden die sogenannten blausauren Tripelsalze. Sie scheidet die Essigsaure aus allen Verbindungen derselben in der Kalte, und giebt mit den vorhin an jene Sauren gebundenen Grundlagen Tripelsalze. Sie vermag alle andere Sauren aus ihren auflöslichen Verbindungen auszuscheiden, wenn sie mit deren Grundlagen Verbindungen darstellt, welche in Sauren ubauflöslich sind.

Die Zersetzung der erwähnten eigenthümlichen Saure durch Hitze zeigt den Grund an, warum die Säure der dreysachen Blausalze niemals durch Destillation der Salze mit einer machtigern Saure dargestellt werden kann, und warum man in diesen Fällen immer Blausaure und dreysaches blausaures Eisen erhält.

Durch die Annahme, dass das Eisenoxyd der dreysachen blausauren Salze ein Grundbestandtheil einer Saure besonderer Art ist, werden die verschiedenen im Ansang dieser Abhandlung erwähnten Anomalien leicht erklärt. Das Debergehen der einsachen blausauren Salze aus einem basischen zum neutzalen Zustande zeigt an, dass hier mit den andern Bestandtheilen eine neue Saure gebildet worden, welche stärkere saure Eigenschaften besitzt, als die Blausaure. Dass die gewöhnlichen Reagentiendes

# 264 Porrett über die sogenannten blausauren

Eisens darauf nicht wirken, zeigt an, dass dasselbe hier als ein Bestandtheil einer Säure anwesend is in welchem Falle die Anzeige vermittelst Reagent tien eben so wenig erwartet werden kann, als die der Schwefel in der Schwefelsäure die Metallauseaungen schwärze. Wenn endlich das Eisen die Bestandtheile der Blausäure in allen Fällen bey deren Uebergange von einer Grundlage zur andern begleitet, so beweist diess, dass es mit diesen Bestandtheilen die Säure der blausauren Tripelsalze bildet, welche Säure, versetzt durch nähere Verwandtschaften, bey ihrem Uebergange alle ihre wesentlichen Bestandtheile mit sich nimmt. Ich habe gefunden, dass ausser dem Eisenoxydul auch noch andere Körper mit der Blausäure eigenthümliches Säuren bilden, welche sich sehr von einander usterscheiden.

Einer dieser Körper ist der Schwefel.

Mehrere Matalloxyde gehören, wie ich Grund habe zu vermuthen, zu diesen Körpern; allein ich habe nicht Musse genug, die dadurch gebildeten besondern Säuren zu untersuchen.

Die mit Schwesel zusammengesetzte Säure hat jedoch meine vorzügliche Ausmerksamkeit beschäftigt, wie die Fortsetzung dieser Abhandlung zeigen wird.

Da nun die wahre Beschassenheit der dreysachen valze, wie ich hosse, enthüllt ist, so scheint eine Abanderung ihrer Nomenclatur unvermeidlich: indem solche Salze nicht ferner dreysach genannt, werden können, welche nur Eine Säure und Eine Grundlage haben, und nicht mehr als blausaure

alze aufgeführt werden dürfen, wenn sie keine Hausäure enthalten. Ausserdem scheint es hohe Leit zu seyn, die Benennung blausaure Salze auf die einfachen Verbindungen der Blausäure mit Grundlagen zu beschränken und den Salzen, welche von denselben sich so sehr unterscheiden, wie die dreyfachen blausauren Salze, einen solchen abzeichnenden Namen zu geben, dass für die Zukunft der Verwechslung vorgebeugt werde. Für die aus den Elementen der Blausäure mit den Eisenoxydulen zusammengesetzte Säure schlage ich daher die Benennung Eisenchyaziksäure (ferruretted chyazic avid) vor, und für die Verbindung derselben Elemente mit dem Schwefel die Benennung Schwefelchyaziksaure (sulphuretted chyazic acid): für die Verbindung derselben Elemente mit Metalloxyden analoge Namen, als Silberchyaziksäure u. s. w. Das Wort chyazic ist zusammengesetzt aus den ersten Buchstaben der Bestandtheile dieser Säure, nämlich Carbo, Hydrogenium, Azotum, mit dem Anhange der Endsylbe ik.

Jetzt werde ich einige von mir angestellte Analysen der dreyfachen blausauren Salze geben, welche ich dem zu Folge eisenchyaziksaure Salze (ferruretted chyazates) nenne.

Analyse des eisenchyaziksauren Kali (des dreyfachen blausauren Kali).

Ich habe nicht finden können, dass dieses Salz jemals vollständig analysirt worden; nur allein von

# 266 Porrett über die sogenannten blausauren

Proust \*) ist, so viel ich weiss, diess nur zum Theil geschehen: er beschränkt sich darauf, den Gehalt an Wasser und Eisenoxydul zu bestimmen, und giebt an in 100 Theilen

Wasser . . . 10

Eisenoxydul . 17

Ich habe die Versuche, woraus ich die vorhin gegebenen Folgerungen zog, wiederholt, und neue eigne hinzugefügt. Folgendes ist der Gang der Versuche mit deren Resultaten.

A. 100 Gran krystallisirtes Salz, fein gepülvert, wurden 6 Stunden lang in einer Temperatur von 212° F. erhalten, wodurch das Gewicht um 13 Gr. sich verminderte: nachher eine Stunde lang bis zu 340° erhitzt, erlitt es keinen weitern Verlust.

B. 100 Gran desselben Salzes wurden mit schwacher Schweselsäure so lange erhitzt, bis die Blausäure, so weit diess möglich war, sich als Gas ausgeschieden hatte: der Ucberrest der Blausäure verband sich während dieses Processes mit dem in dem Salze besindlichen Eisenoxydul, und bildete eisenchyaziksaures Eisenoxydul (weises blausaures Kisen), welches nach dem Zusatz von etwas verdünnter Salpetersäure in eisenchyaziksaures Eisenoxyd (blaues blausaures Eisen) sich verwandelte: gut ausgesüst und getrocknet bey 212° wog es darauf 45 Gran. Diese 45 Gr. enthalten, nach meiner weiterhin zu sindenden Analyse des eisenchyaziksauren Eisenoxyds ver-

<sup>\*)</sup> Vor Porrett auch von Ittner, und zwar nahe übereinstimmend mit Porrett. – Meinecke.

mittelst der Verbrennung, 6,76 Gran Eisenoxydul und 11,71 Eisenoxyd, aber da sämmtliches Eisen in dem eisenchyaziksauren Kali im Zustande des Oxyduls sich befindet, so müssen jene 11,71 Gran Eisenoxyd zu 10,5 Gran Eisenoxydul gerechnet werden, welche zu den 6,76 Gran hinzugefügt, in 100 Theilen eisenchyaziksauren Kali einen Gehalt von 17,26 Eisenoxydul angeben.

G. 100 Gran krystallisirtes eisenchyaziksaures
Kali in Wasser aufgelöst und zu einer Auflösung
von grünem schwefelsauren Eisen geschüttelt, gaben einen Niederschlag, welcher genau getrocknet
wie vorhin, aus eisenchyaziksaurem Eisenoxyd, an
Gewicht 89.3 Gran, bestand: die Bestandtheile der
darih befindlichen Blausäure betragen also 30,4 Gran,
wie aus der vorhin erwähnten Analyse hervorgeht.

D. 100 Gran desselben krystallisirten Salzes gaben, zersetzt durch Schweselsäure, eine Menge schweselsaures Kali, welche nach dem Schmelzen in einem Platintiegel bey starker Rothglühhitze 78.5 Gran wog: nun enthalten 100 Gran schweselsaures Kali in diesem Zustande, nach Thomson, 50,1 Gran Kali: es müssen daher jene 78,5 Gran 39,33 Kali enthalten.

Demnach ist das krystallisirte eisenchyaziksaure Kali (kleine Bruchtheile übersehen) zusammengesetzt aus

Wasser A	• • •	13,00
27,26 Eisenoxydul B  30,40 Bestandth, der Blausture C	Eisenchyaziksäure	47,66
Ke'i D		39,34

268 Porrett über die sogenannten blausauren

Analyse des eisenchyaziksauren Baryts (des blausauren Eisenbaryts).

- A. 100 Gran dieses Salzes einer Temperatur von 340° so lange ausgesetzt, bis das Gewicht nicht mehr verringert wurde, verloren 16,59 Gran Wasser.
- B. 10 Gran dieses Salzes wurden geschüttet in etwa 8 Unzen Wasser, welches mit etwas Salzsäure geschärft war, um dessen auflösende Wirkung auf das Salz zu erhöhen? sobald das Ganzeaufgelöst war, setzte man eine Auflösung von saurem schwefelsauren Kali hinzu, so lange noch ein Niederschlag entstand; dieser Niederschlag, wohl ausgesüßt, getrocknet und geglüht im Platintiegel, wog 7,44 Gran, welche nach Berzelius Analyse des schwefelsauren Baryts, 4,91 Gran Baryt enthalten.
- C. Da diels Salz bloss aus Eisenchyaziksäure mit Baryterde und Wasser besteht, so lassen die gefundenen Mengen der beiden letztern für die erste 34,31 Gran in 100 übrig.

100 Gran des eisenchyaziksauren Baryts bestehen daher aus

Wasser A -			16,59
12,42 Eisenoxydul 21,89 Bestandtheile der Blausäu	re } Eisencl	h <b>yaziksäur</b>	e 34,31
Baryterde B	-	erenty - Street,	49,10
	•		100,00

- Analyse des eisenchyaziksauren Eisenoxyds (des blauen blausauren Eisens).
- A. Um 100 Gran eisenchyaziksaures Eisenoxyd zu bilden, mussten 112 Gran eisenchyaziksaures Kali einer Eisenausiösung zugesetzt werden: nun ergiebt sich aus der Analyse dieses Salzes, das jene-112 Gran 53.33 Gran Säure enthalten, welche sämmtlich in 100 Gran des blauen Präcipitats eingehen.
  - B. 124 Gran krystallisirtes grünes schweselsautres Eisen, in Wasser aufgelöst, erforderten zur vollständigen Fällung des Eisenoxyduls eine Auslösung von 112 Gran krystallisirten eisenchyaziksauren Kali; nun enthalten 124 Gran krystallisirtes grünes schwesselsaures Eisenoxydul, nach Berzelius 31,44 Gran Oxydul, welche, da das Eisen in dem Berlinerblau im Zustande des Oxyds sich besindet, zu 35 Gran gerechnet werden müssen.
  - C. Proust giebt an, dass die Menge des Eisenoxyds, welche nach dem Calciniren des Berlinerblaus zurückbleibt, 55 Gran beträgt; ich habe den
    Versuch wiederholt, und dasselbe Resultat erhalten.
    Von diesen 55 Gran müssen 21,53 Gran abgezogen
    werden für die 53,38 Gran Säure des Berlinerblaus
    (Vers. A.), worin das Eisen als Oxydul enthalten ist,
    und daher nur 19,33 Gran wiegt.
  - D. Ich suchte durch Destillation das Wasser des Berlinerblaus, zu erhalten, indem ich dieses, möglichst getrocknet bey 212° einer Temperatur des schmelzenden Zinns in einer kleinen Retorte, Woran ein Recipient mit geglühetem salzsauren Kalk

# 270 Porrett über die sogenannten blausauren

vorgelegt war, aussetzte,; Retorte und Recipient waren beide mit ihrem Inhalt besonders gewogen, vor und nach dem Versuche; aber ich fand, dass auf diesem Wege nur eine Annäherung zur Wahrheit erhalten werden konnte, indem das übergehende Wasser blausaures Ammonium aufgelöst enthielt, und ein Theil' dieses blausauren Salzes als Gs entwich. Nach dem Versuche fand ich, dass der Inhalt der Retorte an Gewicht 19,5 Gran verloren, und der Inhalt des Recipienten 10,5 gewonnen hatte: das Mittel hiervon ist 15 Gran, welches nicht beträchtlich abweicht von der Menge, welche man nach Abzug der übrigen Bestandtheile des Berlinerblaus erhält, welshalb man diels letzte Verfahren, phne wesentlichen Irrthum befürchten zu dürfen, zur Bestimmung des Wassers anwenden kann.

Das eisenchyaziksaure Eisenoxyd ist daher diesen Versuchen zu Folge zusammengesetzt aus

19,33 Eisenoxydul 34,05 Bestandth. der Blausäure

Eisenchyaziksäure A 53,38
Eisenoxyd B 35,00
Wasser D 11,62

100,00.

bey der Verbrennung des Berlinerblaus zurückbleibenden Eisenoxyds, verbunden mit der Menge des zu der Bildung desselben erforderten eisenchyaziksauren Kali berechnet wird, so besteht sie aus

, Eisenchyaziksäure	A	•	•	•	5 <b>3.38</b>
Eisenoxyd C.	•	•	•	•	33,47
Wasser D.	•	<b>9</b> .	•	• .	13,15
•			•		

100,00.

Diese nach verschiedenen Methoden angestellten Analysen stimmen so nahe mit einander überein, als man nur erwarten kann, und folgendes Mittel zwischen beiden kann, nach meiner Meinung, nicht fern von der Wahrheit seyn:

			100,000:
Wasser.		•	12,385
Eisenoxyd	•		34,235
Eisenchyaz		53.380	

Ehe ich die eisenchyaziksauren Salze verlasse, gebe ich noch einige Bemerkungen über die von den ausgezeichnetsten Chemikern allgeriein augenommene Meinung, dass diese Salze als Reagentien auf Lisen die in einer Auftösung anwesende Menge Eisenoxyd nur unbestimmt anzeigen könnten: ich hosse zu zeigen, dass diese Meinung irrig ist.

Bemerkungen über die Einwürfe, welche gegen die Anwendung der eisenchyaziksnuren Kali zur Bestimmung der Eisenmenge in Auflossungen gemacht worden.

Diese Einwurfe sind am bestimmtesten ausgedruckt von Marcet in seiner chemischen Abhandlung über ein alaunhaltiges Eisenwasser der Insel Wight, wie folgt:

"Das blausaure Kali, wenn gleich gut bereitet, "ist durchaus unpassend, die Menge des Eisens in "einer Außösung anzuzeigen: seine Brauchbarkeit "beschrankt sich darauf, die Gegenwart des Eisens "anzugeben, deun es fallet leicht auch einige erdige

# 272 Porrett über die sogenannten blausauren

"Substanzen, besonders Thonerde, wenn die Ming, "schung erhitzt wird, und es wird selbst zersetst, "durch die Hitze; duch sondert es das Eisen nicht "so vollständig ab. dass man es auf dem Filter oder "als Niederschlag bey ruhigem Hinstellen sammels", "konnte, wenn Hitze nicht angewandt oder das Eisen nicht höchst oxydirt worden."

Obgleich ich mit Marcet in Hinsicht der von ihm als Ursachen der Nichtbrauchbarkeit des blausauren Kali zur Ausscheidung des Eisens angegebenen. Thatsachen übereinstimme, so ziehe ich doch nicht denselben Schluss daraus, weil ich, belehrt durch meine Versuche über die Natur der dreyfachen blausauren Salze, gefunden habe, dass allen Hindernissen leicht zuvorzukommen ist, und desshalb schließe ich, dass das eisenchyaziksaure Kali im Allgemeinen das beste Mittel ist, die Menge des Eisens in einer Auslösung zu bestimmen. Die Anwendung erfordert nur Ausmerksamkeit auf folgende Thatsachen.

- 1. Wenn das eisenchyaziksaure Kali, aufgelöst in Wasser, bey dem Zusatz von Salzsäure ein blaues Präcipitat giebt, so ist es nicht rein, und veranlaßt daher ein falsches Resultat.
- 2. Wenn dies Salz, obgleich rein, im Uebermaas einer Eisenauslösung, welche eine vorwaltende Säure enthält, zugesetzt, und dann erhitst wird, so wiegt das gefällte Berlinerblau mehr, als es sollte, weil einiges gebildet worden ist durch die Zersetzung der Eisenchyaziksäure eines Theils des im Uebermaas zugesetzten Salzes.
- 3. Auf das Berlinerblau wirkt, nachdem es gefällt worden, eine Mischung von Salpetersäure und

alzsäure beträchtlich ein, und in gewissem Grade uch Salzsäure in der Siedhitze.

4 Berlinerblau nimmt bey dem Niederfallen schweelsaures Kali aus der Flussigkeit, woraus es gefallt worden, mit sich, und dieses schwefelsaure Salz nängt oft so hartnackig an, dass nur ein mehrmaliges Waschen mit einem durch Schweselsäure gechärften Wasser dasselbe wegnehmen kann.

- 5. Wenn die Auflösung außer Eisen auch Baryterde, Thonerde, Kupferoxyd oder irgend eine andere
  Substanz, welche von Eisenchyaziksaure gefällt wird,
  enthält, so müssen diese durch die bekannten Mittel vorher ausgeschieden werden, ehe man das Reagens auf Eisen anwendet.
- 6. Mit der Kenntnis dieser Falle ist es immer leicht, genaue Resultate sich zu verschaffen: um dieses zu beweisen, wähle ich ein besonderes ungünstiges Beyspiel, wobey man sehen kann, wie die Schwierigkeiten vermieden werden.

Gesetzt, es habe der Chemiker eine Auslösung, welche ein beträchtliches Uebermaass an Salpetersalzsäure, Eisenoxyd, Baryterde, Thonerde, Talkerde und Kupferoxyd enthalte, und er wolle das Eisen durch eisenchyaziksaures Kali fallen. Wenn er zuerst die Baryterde durch ein schweselsaures Salz, dann die andern Erden und Oxyde durch Ammonium sallt, und ein Uebermaass von Ammonium zusetzt, um das Kupferoxyd wieder aufzulösen; wenn er darauf die Thonerde durch Digestion mit ätzendem Kali absondert, und das Eisenoxyd und die Talkerde durch eine Säure auslöst, welches wieder angenommen wer-

Journ. f. Chem. u. Phys. 17, Bd. 3. Hft. 81

# 274 Porrett über die sogenannten blausaure

den mag, um hier die Schwierigkeit wegen der übe schüssigen Salpetersalzsäure zu vergrößern; wei er dann, sage ich, das sehr große Uebermaals Säure durch essigsaures Kali in der Art ändert, de das unvermeidliche Uebermaass an Säure aus Essi säure statt aus Salpetersalzsäure besteht, und endlich das eisenchyaziksaure Kali anwendet, und Son trägt, dass kein Uebermaass, oder wenn eines, doc nur ein geringes Uebermaals zugesetzt wird, so mi er dann unbesorgt die Flüssigkeit sieden und des E senoxyd entweder auf dem Filter oder durch ruhige Absetzen sich sammeln lassen; gut gewaschen, trocknet und gewogen, wird es dann ganz gent die Menge des Eisens in der Auflösung angeben, went man für 100 Theile erhaltenes Berlinerblau 34.25 Oxyd anrechnet.

Die bernsteinsauren und benzoesauren Salze, welche man als weit vorzüglichere Mittel, die Menge des Eisens zu bestimmen, vorgeschlagen hat, halte ich im Allgemeinen für weit weniger anwendbar, als die eisenchyaziksauren Salze, weil jene das Eisen nicht niederschlagen, wenn es sich im Zustande des Oxyduls befindet, was durch diese letztere geschieht, und weil sie noch stärker, als diese, die Thonerde fällen.

# Ueber die Schwefelchyaziksäure.

Ich habe diese Säure am Ende des Jahres 1808 entdeckt: beschäftigt mit der Beobachtung der gegenseitigen Einwirkung des Berlinerblaus und des Schweselkalis, wenn sie mit einander im Wasser ge-

kocht wurden, fand ich, dals, nachdem das Kochen eine Zeit lang fortgesetzt worden mit neuem Zusatz von Berlinerblau, statt Berlinerblau, welches ich zu erhalten hofite, ein neuer, ganzlich von der Blausäure und jeder andern bekannten Substanz verschie dener. Korper sich gebildet hatte, obgleich die angewandte kalische Substanz vollkommen neutralisirt war. Ich versuchte das neu gebildete Princip dieses Körpers von den übrigen, der entstandenen Flussigkeit beygemischten Producten zu scheiden, und cs gelang mir: ich fand, dass es im reinen Zustande saure Eigenschaften hatte, und durch oxydirende Kürper in Blausäure umgewandelt werden konnte. Dieser Umstand in Verbindung mit demjenigen, dals dieses Princip durch einen desoxydirenden Process aus einem die Blausaure enthaltenden Salze dargestellt worden, führte mich zu dem Schluss, dass diese neue Saure sich von der Blausäure mur durch einen geringern Gehalt an Sauerstoff unterscheide: ich nannte sie daher blauichte Saure (Prussous acid), und in einer, der Gesellschaft für Kunste im April 2800 vorgelegten Abhandlung, entwickelte ich die Umstände ihrer Bildung, das Verfahren, sie aus fremden Körpern zu gewinnen, und ihre Einwirkung auf verschiedene Metallauflosungen. Seit den damals mitgetheilten Untersuchungen habe ich noch mehrere andere Versuche angestellt, welche meine Kenntniss der Natur dieser besondern Saure vermehrten, und mir zeigten, dass meine erste Annahme unrichtig war. Ich werde hier eine möglichst gedrängte Uebersicht meiner Versuche geben, um mich verstanulich zu machen, wiewohl ich furchte, dass die

große Zahl derselben es mir unmöglich machen wir mich auf enge Gränzen zu beschränken: desshill ordne ich sie in folgende Abschnitte:

- 1. Synthetische Versuche über diese Säure.
- 2. Versuche analytischer Art.
- 3. Versuche über die durch diese Säure gehildeten Salze.

Ehe ich meine Versuche der ersten und zwerten Art mittheile, muss ich bemerken, dass ich diese Säure vorläusig mit dem Namen der rothsärbende Säure bezeichne, da weder die vorhin von mir zwählte Benennung, blauichte Säure, "noch die jett von mir angenommene Schwefelchyaziksäure schicklich gebraucht werden kann, da sie verschiedene Modificationen dieser Säure voraussetzen, deren Wirklichkeit vor der Aufführung meiner Versuche noch als zweifelhaft vorausgesetzt werden muss.

# Synthetische Versuche über die rothfärbende Säure.

Dieser Abschnitt enthält nicht allein die verschiedenen Processe, wodurch ich diese Säure wirklich bildete, sondern auch diejenigen, welche wider Erwartung ohne Erfolg blieben, da beide über die Beschaffenheit dieser Säure Licht verbreiten. Zuent werde ich eine Uebersicht der Versuche geben, wodurch ich diese Säure aus der sie enthaltenden Flüsigkeit rein darstellte.

Processe, wodurch die rothfärbende Säure dargestellt wurde.

A. Der erste ist schon erwähnt: er besteht darin, drey oder vier Theile Berlinerblau, gepulvert
nach und nach zugesetzt, eine beträchtliche Zeit lang
mit Einem Theile Schwefelkali zu kochen, wodurch
letzteres durch das heiße Wasser in hydrothionsaures
Schwefelkali zersetzt wird. Die Producte dieses Processes sind schwarzes Schwefeleisen und eine farbeulose neutrale Flussigkeit, welche eine beträchtliche Menge rothfärbende Saure mit Kali verbunden,
viel schweflige Saure in Verbindung mit Schwefel
und Kali oder geschwefeltes schwefligsaures Kali
und etwas schwefelsaures Kali enthält.

B. Der zweyte Proceis ist dem vorigen analog: er besteht darin, blausaures Quecksilber durch hydrothionsaures Schwefelkali zu zersetzen: bey der Auflöslichkeit dieses blausauren Salzes geht diese Zersetzung augenblicklich von statten, während der vorige nur nach langweiligem Kochen eintritt. Die Producte desselben unterscheiden sich in gewisser Hinsicht nicht von den vorigen, mit der Ausnahme, dass statt schwarzen Schwefeleisens hier ein schwarzes Schwefelquecksilber gebildet wird.

C. Der dritte Process besteht darin, thierische Kohle und Schweselkalt einige Stunden lang bis zum Rothgluhen zu erhitzen, und nach dem Erkalten die Masse mit Wasser auszulaugen. Dieser Process ist der wohlseilste, und gieht dieselben Resultate wie die vorigen, mit der Ausnahme, dass hier keine metallhaltigen Sulphurete gegenwärtig sind, und dass die

Flüssigkeit gewöhnlich das meiste unzersetzte hydrothionsaure Schwefelkali enthält.

- D. Der vierte Process ist nur eine Abänderundes dritten: an die Stelle des Schwefelkali wirdschwefelsaures Kali gesetzt, welches während der Processes vermittelst der thierischen Kohle in eine Sulphuret umgewandelt wird; ich stellte ihn nur einmal an, aber er schien mir nicht so viel rothsischende Säure zu geben, als der vorige.
- E. Der fünfte besteht darin, einfaches basisches blausaures Kali dadurch zu bilden, dass man Blausäure durch eine Kalilösung treibt, und darauf das flüssige blausaure Kali mit ein wenig Schwefel kocht; wodurch sämmtliche Blausäure dieses Salzes in rothfärbende Säure verwandelt wird.
  - F. Der sechste Process ist dem vorigen ähnlich: er besteht darin, dass man zu dem einfachen blausauren Ammoniak hydrothionsaures Schwefelkali hinzusetzt, wodurch das einfache blausaure Ammoniak in eine Verbindung des Ammoniaks mit der rothsärbenden Säure unmittelbar verwandelt wird. Die Flüssigkeit enthält nach dem Processe Hydrothionsäure: selbst wenn das hinzugesetzte hydrothionsaure Schwefelkali nicht hinreichend list, die sämmtliche Blausäure in rothsärbende Säure zu verwandeln.

Diess sind die verschiedenen Processe, wodurch ich die rothfärbende Säure darstellte; jetzt folgen diejenigen, wodurch ich sie nicht gewinnen konnte.

G. Ammoniak wurde in Gasgestalt durch eine rothglühende mit Kohle gefüllte irdene Röhre getrieben, wodurch bekanntlich Blausäure reichlich

bildet wird, aber meine Absicht war, mich zu erzeugen, ob dabey zugleich einige rothfärbende ure entstehe: ich konnte aber davon nicht die einste Spur entdecken.

- H. Phosphorkalk wurde in einfaches blausaures nmoniak geschüttet: es entstand Phosphorwas-retoff ohne rothfärbende Säure.
- I. Phosphorkalk in blausaures Quecksilber gehüttet, fällete das Quecksilber als ein schwarzes ilver: die Flüssigkeit enthielt darauf blausauren alk, aber keine rothfärbende Säure.
- K. Phosphorwasserstosfgas durch blausaures necksilber getrieben, fällete das Quecksilber, und e Blausäure wurde frey.
- L. Arsenikwasserstossgas wirkte auf ähnliche eise.
- M. Schweselwasserstoffgas mit demselben Salze mischt, gab ähnliche Erscheinungen: schwarzes hweselquecksilber wurde gebildet und Blausäure itwickelt.
- N. Dasselbe Gas, durch einfaches blausaures Amoniak getrieben, veränderte das Salz nicht.
- O. 0.5 Cubikzoll desselben Gases wurde bey geöhnlicher Temperatur, und unter dem gewöhnchen Luftdruck über Quecksilber in eine Röhre geieben, und ein gleiches Maass Blausäure hinzugetzt: der Umfang der beiden Gase wurde durch die
  ischung nicht verändert, und keine Verbindung
  nd Statt.
- P. Der vorige Versuch wurde mit Hülfe von o elektrischen Schlägen wiederholt, aber es erlegte keine Verbindung.

- Q. Bey der Wiederholung des Versuchs O mit ille einem Zusatz von 0,5 Cubikzoll Chloringas wurden die gemischten Gase auf ihres vorigen Umfange vermindert, und Schwefel setzte sich an den Wänden der Röhre ab, aber das blausaure Gas war und verändert geblieben.
- R. 0,5 Cubikzoll Schwefelwasserstoffgas vermischt mit demselben Volum blausauren Gases und 0,25 Cubikzoll Sauerstoffgas sollten durch elektrische Funken abgebrannt werden: allein sie bildeten in diesen Verhältnissen keine explodirende Mischung; desshalb wurden noch 0,125 Cubikzoll Sauerstoffgas nachgesetzt und wieder elektrische Funken durch geschlagen: hierauf erfolgte eine Explosion mit einer Volumverminderung, 0,5 Cubikzoll betragend; rothfärbende Säure war in dem Erzeugnisse dieses Versuchs nicht vorhanden.
- S. Nach 2 Versuchen. Hydrothionsaures Ammoniak dem einfachen blausauren Ammoniak und dem blausauren Quecksilber zugesetzt, brachte keine rothfärbende Säure hervor.
- T. Nach 3 Versuchen. Schwefelkohlenstoff den zwey eben erwähnten blausauren Salzen und auch der tropfbar flüssigen Blausäure zugesetzt, war eben so unwirksam, wie die Hydrothionsäure.
- U. Nach 4 Versuchen. Schwefel wurde sowohl den drey Flüssigkeiten, als auch dem Schwefelkohlenstoff zugesetzt und zum Ffus gebracht, während man blausaures Gas hindurchtreten ließ: aber in keinem dieser Fälle erfolgte eine chemische Veränderung.

V. In 3 Versuchen. Hydrothionsaurer Schwefel, au denselben drey Flussigkeiten hinzugesetzt, blieb ohne Erfolg.

W. In 3 Versuchen. Schwefel zugesetzt zu einer starken Lösung von reinem Kali in der Kälte, so dass keine Hydrothionsäure sich bilden konnte, wurde in geringer Menge aufgelöst: als diese Mischung in jede der vorhin jerwähnten drey Flüssigkeiten gegossen wurde, so veränderte sich die darin befindliche Säure nicht.

X. In 3 Versuchen. Geschwefeltes schwestigsaures Kali vermittelst Schwefelkali und starker schwestiger Säure bereitet, wurde auf dieselbe Weise angewandt, aber es war unmöglich, eine Spur von rothfärbender Säure zu finden.

Diese in der Absicht, die rothfärbende Säure zu bilden, angestellte Reihe von Versuchen beweiset:

- 1. Dass diese Saure nicht ohne Schwefel dargestellt werden kann. GHIEL.
- 2. Dass sie auch nicht mit Schwesel dargestellt werden kann, wenn sich dieser nicht im Zustande des hydrothionsauren Schwesels befindet. MNOPQ RSTVWX.
- 3. Dass sie endlich auch nicht mit hydrothionsaurem Schwesel gebildet wird, ohne Anwesenheit, eines Alkali, V.

In Hinsicht der erfolgreichen Versuche ist zu bemerken, dass hier diese wesentlichen Bedingungen erfüllt waren; daher hier die unerlässlichen Umstände, welche in der Blausaure eine solche Veranderung hervorbringen, dass daraus die rothsärbende Säure entsteht, als bestimmt betrachtet werden dur-

besten verstanden werden, wenn die analytischen Versuche über die rothfärbende Säure angeführt sind; vorher aber muß ich noch den Process beschreiben, wie ich diese Säure im reinen Zustande aus der tropfbaren Flüssigkeit, worin sie sich gebildet hatte, er hielt: es geschah auf dieselbe Weise, wie ich die Flüssigkeit selbst erhielt, wie folgt:

Versetze die helle Flüssigkeit in einen entschieden sauren Zustand durch einen Zusatz von Schwefelsäure, dann erwärme sie eine kurze Zeit bis nabe zum Sieden; nach dem Erkalten schütte ein wenig natürliches schwarzes Manganoxyd fein gepülvert binein: dadurch wird sie eine schöne carmoisinrothe "Farbe annehmen. Filtrire diese carmoisinrothe Flüssigkeit, und gielse dazu eine Auflösung von schwefelsaurem Kupfer und grünem schwefelsauren Ei. sen, in dem Verhältniss von 2 vom ersten Salz zu 3 vom letzten, bis die Carmoisinrothefarbe verschwin-Darauf wird sich ein reichlicher weißer Niederschlag zeigen, welcher ein unauflösliches Salz ist, zusammengesetzt aus Kupferoxydul und der rothfärbenden Säure. Diess Salz muss dann wohl gekocht werden mit einer Kalilösung, welche die Säure anzieht und das Kupferoxydul als ein lichtgelbes Pulver zurücklässt. Diese auf das Kali übertragene Säure erhält man im freyen Zustande, wenn man die Verbindung mit Schwefelsäure vermischt und destillirt. Die rothfärbende Säure geht über als eine Flüssigkeit zu Ende des Processes: sie ist daher nicht ganz rein, sondern enthält ein wenig Schwefel und Schwefelsäure. Die beste Weise,

iese beiden abzusondern, ist, dass man kohlenauren Baryt zusetzt, bis die Säure gesättigt worden, und darauf den Baryt durch vorsichtiges Zuschütten von Schwefelsäure wieder niederschlägt. Hierdurch wird man die rothfärbende Säure in vollkommner Reinheit erbalten.

In diesem Zustande ist sie farbenlos, zuweilen zieht sie sich ins Röthliche, was ich einer anfangenden Oxydation zuschreibe. In der dichtesten Gestalt, worin ich sie erhielt, hat sie ein spec. Gewicht von 1,022 und einen stechenden, der starken Essigsäure ctwas ähnlichen Geschmack. In der Siedhitze löst sie etwas Schwefel auf, wenn derselbe ihr in einem schr zertheilten Zustande dargeboten wird: allein bey dem Erkalten sondert sich der aufgelöste Schwefel wieder ab. Der nach dem Erkalten zurückbleibende Ueberrest, welcher dieser Verbindung fremd ist, kann durch salpetersaures Silberoxyd oder. salpetersaures Quecksilberoxydul entdeckt werden, welche mit der rothfärbenden Säure weisse und zwar unveränderlich weisse Niederschläge bilden; aber mit der schwefelhaltigen Säure geben sie Niederschläge von dunkler Farbe.

# Analytische Versuche über die rothfärbende Säure.

A. Wenn die Säure destillirt wurde, so blieb ein Antheil Schwesel in der Retorte zurück und die übergegangene Säure enthielt ein wenig ausgelöst; zu gleicher Zeit verschwand ein Theil der Säure, so dass es möglich ist, durch wiederholte

Destillation sie endlich ganz zu zerstüren. Die durch wiederholte Destillation erhaltene Produchabe ich nicht weiter untersucht; als um mich suberzeugen, dass es keine Blausäure enthielt. Di ausgeschiedene Schwefel befand sich nicht im by drogenirten, sondern im gewöhnlichen Zustande.

B. Etwas rothfarbende Saure wurde zu salpt tersaurem Bley zugesetzt und ein Uebermaals von Salpetersaure nachgeschuttet. Es entstand kein Nit derschlag in der Kälte, aber wenn Hitze angewand wurde, so trat eine lebhafte Wirkung ein, begleite von entweichendem Salpetergas, und es zeigte sich ein reichlicher weißer Niederschlag, welcher sich be der Untersuchung als schwefelsaures Bley verhielt

C. 5 Gran des vorerwahnten weißen Kupfer salzes, mit der höchsten Sorgfalt bereitet, und, wie weiterhin angegeben wird, im trocknen Zustand 1,84 Gran Säure enthaltend, wurden gänzlich zer setzt durch Salpetersäure, worin vorher etwas salz saurer Baryt aufgelöst worden; sie gaben bey diese Behandlung ein weißes Pulver, nach dem Gluher 15.82 Gran an Gewicht, welches sich durch fort gesetzte Einwirkung der Salpetersaure bis auf 8.86 Gran verminderte: es war schwefelsaurer Baryt welcher ein Aequivalent von 1,20 Gran Schwefel ist.

D. Etwas rothfärbende Saure wurde erhitzt mit gepülvertem naturlichen kohlensauren Kupfer oder Malachit: während dieser Operation entwich fortdauernd Kohlensaure aus dem Malachit und aus der Blausäure, worin sich ein Theil der rothfärbenden Säure verwandelte, indels der andere Theil ein wei-Ises Pulver, Kupferoxydul enthaktend, bildete. Das hier oxydirte Princip wurde als Schwesel erkannt, denn als die Flüssigkeit auf Schweselsäure gepruft wurde, so zeigte sich diese Säure unverkennbar.

E. Etwas rothfarbende Saure wurde mit verdunnter Salzsäure und überoxydirtsalzsaurem Kali
vermischt: eine geringe Wärme wurde angewandt,
bis eine chemische Wirkung eintrat, und darauf
wieder vermindert, um die Wirkung durch Erkalten zu maßigen. Hierbey wurde Schwefelsäure in
der Flussigkeit gebildet und auch Blausaure, wovon ein Theil als Gas entwich, und der Ueberrest
leicht dürch einen Zusatz einer Eisenauflösung entdeckt wurde; es bildete sich damit Berlinerblau.

F. Die rothfärbende Saure wurde negativ elektrisirt in dem voltaischen Kreise, und durch baumwollene Fäden mit positiv elektrisirtem destillirten Wasser in Verbindung gesetzt. Der Erfolg dieses Versuchs war, dass die Säure unzersetzt überging zur positiven Seite, und ohne Schwefel auszuscheiden.

G. Diesen Versuch zu wiederholen, wurde zu der Säure in der negativen Schale Kali geschüttet, Quecksilber zugesetzt, und durch einen Kupferdrath mit der Säule verbunden. Das Resultat war wie vorher: die Säure ging unverändert über zum positiven Pole, und weder Kali und Quecksilber, noch der Kupferdrath hatten Schwefel angezogen. Dass Schwefel in dieser Säure anwesend war, sowohl vor als nach dem Versuche, wurde dadurch bewiesen, dass sie in einer Mischung von Salpetersäure und salzsaurem Baryt erhitzt, schwefelsauren Baryt bildete und fällete.

Aus diesen analytischen Versuchen mit der rothfärbenden Säure glaube ich folgende Schlüsse ziehen zu können:

- 1. Dass diese Säure Schwesel enthält. ABCDEG.
- 2. Dass dieser Schwefel zwey Drittheile des Gowichts der trocknen Säure beträgt. C.
- 3. Dass derselbe darin nicht als ein fremder aufgelöster Körper, sondern als ein wesentlicher Bestandtheil gegenwärtig ist. FG.
- 4. Dass nach der Säurung des Schwesels die andern Bestandtheile dieser Säure sich zu Blausäure verbinden, und dass sie also mit dieser Säure gleiche Bestandtheile enthält. DE.

Aus diesen analytischen Versuchen ergiebt sich eben so deutlich, als aus den synthetischen, das des Schwefel zur Umwandlung der Blausäure in diese Säure unerlässlich ist; sie zeigen indes nicht eben so bestimmt, wie ausser dem Schwefel hierzu auch die Gegenwart des Wasserstoffs und eines Alkali erfordert wird. Wahrscheinlich versetzt der Wasserstoff eine hinlängliche Menge Schwefel in einen Zustand, worin er für das Kali auslöslich wird, während das Kali, vermittelst der geheimnisvollen Kraft, Verwandtschaft genannt, die Bildung der stärkern oder rothfärbenden Säure begünstigt und hierdurch eine größere Anziehung für diese, wie für die schwächere Blausäure erhält.

Da ich jetzt gezeigt habe, dass diese Säure zusammengesetzt ist aus Sehwefel und den Bestandtheilen der Blausäure, und dass sie demnach mit der
Eisenchyaziksäure in eine Classe gestellt werden
mus, so gebe ich die vorläusig angenommene Be-

nennung rothsärbende Säure wieder auf, und nenne sie fortan Schwefelchyaziksäure. Ich lasse hierauf eine allgemeine Beschreibung der dadurch gebildeten Salze folgen, zugleich mit meinen Untersuchungen einiger der wichtigsten unter denselben, woraus der Gehalt aller andern Salze mit weit geringeren Schwierigkeiten hergeleitet werden kann.

# Schwefelchyaziksaure Salze.

Das Kalisalz ist zerfliessend, auflöslich in Alkohol.

Das Natronsalz dessgleichen, krystallisirt in Rhomben.

Das Kalksalz ebenfalls, auflöslich in Alkohol, woraus es als eine Masse, aus kleinen Nadeln bestehend, erhalten werden kann.

Das mit Ammoniak gebildete Salz ist gleichfalls zersliessend, nicht krystallisirend.

Mit Talkerde gleichfalls, hat getrocknet ein Anschen wie Glimmer.

Mit Thonerde, krystallisirt in Octaedern, zer-fliesst nicht.

Mit Baryterde, ein zersliessliches Salz, krystallisirt in langen dünnen Prismen von glänzend weiser Farbe.

Mit Strontianerde, ein zessliessliches Salz, krystallisirend in langen dünnen Prismen, strahlig geordnet gleich dem Zeolith.

Mit Silberoxyd, ein weisses unauflösliches Pulver.

Mit Quecksilberoxydul, ein weisses unauslösliches Pulver.

Das mit Kali und blausaurem Quecksilber gebildete Salz ist merkwurdig wegen seines Silber glanzes und seines sehr zusammengesetzten Wesend da alle vier genannten Substanzen darin vorkommen. Es ist nur wenig auflöslich in kaltem Wasseraber sehr auflöslich in heißem, woraus man es in Krystallen beym Erkalten erhält.

Mit Kupferoxydul bildet diese Saure ein weißer in Wasser und in den meisten Sauren unauflöslicher Salz. Es ist zersetzbar durch Alkalien, oder durch Destillation mit salzsaurem Ammoniak, so wie auch durch die Mischung mit Eisenoxyd. Mit den fünsfachen seines Gewichts überoxydirtsalzsauren Kali gemischt, expludirt es, sowohl bey der Hitze bey der Reibung und Berührung mit Schwefelsaure als bey dem Einschlagen eines elektrischen Funkent Diese Explosion ist sehr laut, wenn sie in einem eingeschlossenen Raume, wie in Röhren, vor sich geht.

Mit Kupferoxyd bildet sich das Salz am besten, wenn man schwefelchyaziksaures Natron zu schwefelsaurem Kupfer setzt, beide in reinem Zustande. Es entsteht dadurch eine hell erbsengelbe Flussigkeit: wird hiezu eine desoxydirende Substanz gesetzt, etwa schweslichte Säure, ein schweslichtsaures Kali, oder die Oxydulsalze des Ku, en und Zinns, so wird unmittelbar schweselchyaziksaures Kupferoxydul gebildet und als ein weiles Pulver gefällt.

Mit Bleyoxydul ein auflösliches Salz, dessen Crystallgestalt, wie ich geneigt bin anzunchmen.

Mit Eisenoxydul ein farbenloses Salz, sehr auflöslich.

Mit Eisenoxyd ein Salz von schöner carmoisinrother Farbe, zersliesslich, nur mit vieler Mühe krystallisirbar, wenn man es einer künstlich getrockneten Atmosphäre aussetzt.

Die mit den übrigen Metalloxyden gebildeten schwefelchyaziksauren Salze sind nach meinen Versuchen alle sehr auflöslich, wenigstens die, welche die Oxyde des Zinns, Wismuths, Mangans, Zinks, Kobalts, Nikels, Palladiums, Uraniums, Molybdäns und Chromiums enthalten.

Die das Kupferoxydul und die Baryterde entbaltenden schwefelchyaziksauren Salze sind von mir genauer untersucht worden.

# Analyse des schwefelchyaziksauren Kupferoxyduls.

A. 20 Gran schwefelchyaziksaures Kupferoxydul wurden bis zu 413° eine halbe Stunde lang erhitzt, ohne dass eine Verminderung des Gewichts Statt fand: folglich enthält diess Salz kein Wasser.

B. 10 Gran desselben krystallisirten Salzes wurden in Wasser aufgelöst, zugleich mit 15 Gran grünen schwefelsauren Eisens, und darauf durch schwefouru. f. Chem. u. Phys. 17. Bd. 3. Heft. 19

felchyaziksaure Talkerde zersetzt: das Product war schwefelchyaziksaures Kupferoxydul; ausgesüßt und getrocknet wog es 4,58 Gran. Da nun simmtliches Kupfer der 10 Gran schwefelsauren Salzes in die Verbindung des schwefelchyaziksauren Salzes als Oxydul einging und die Menge des in den 10 Gran enthaltenen Metalls 2,56 Gran beträgt, welche als Oxydul berechnet, gleich 2,88 Gran sind, so werden 4,58 Gran des schwefelchyaziksauren Salzes 2,88 Gran oder 62,85 Proc. Kupferoxydul enthalten.

C. 5 Gran des schwefelchyaziksauren Kupferoxyduls wurden durch Salpetersäure zersetzt; das
daraus entstandene salpetersaure Kupfer wurde in
ein salzsaures verwandelt und daraus durch Eisen
das Kupfer in metallischer Gestalt gefällt: es wog
2,82 Gran, welches als Oxydul berechnet 3,172 Gran
oder 63,44 Proc. beträgt.

Da diess Salz kein Wasser enthält (A), so sind seine Bestandtheile bloss Schwefelchyaziksäure und Kupferoxydul in solgenden Verhältnissen:

Į.	ersuch B	Versuch C	Mittal
Schwefelchyaziksäure	37,15	36,56	36,855
Kupferoxydul . ' .	62.85	63,44	63,145
	¥00,00	100,00	100,000

## Analyse der schwefelchyaziksauren Baryterde,

A. 10 Gran dieses Salzes wurden getrocknet und darauf sogleich gewogen; erhitzt bis 400° eine halbe Stunde lang, verloren sie nichts an Gewicht. B. Andere 10 Gran, in demselben Zustande der Trockenheit, in Wasser aufgelöst, und durch Schwefelsäure zersetzt, gaben 10,5 Gran gegluhten schwefelsauren Baryt, welche nach Berzelius 6,93 Baryt enthalten.

C. Andere 10 Gran in demselben Zustande, und in Wasser aufgelöst, wurden durch salzsaures Kupferoxydul zersetzt: es hildeten sich 8 Gran schwefelchyaziksauren Kupferoxyduls, deren Säuregehalt nach meiner Analyse dieses Salzes 2,95 Gran ist.

Das schwefelchyaziksaure Baryt bey 212° getrocknet, ist daher folgender Gestalt zusammengesetzt:

			P	ersuch B	Vorsuch C	Mittel
Schwefelch	hyaz	iksäur	е	30,7	29,5	30,1
Baryterde	٠		٠	69,3	70,5	69,9
				100,0	100,0	160,0.

Die auslöslichen schweselchyaziksauren Salze sind tressliche Mittel, nicht allein die Gegenwart, sondern auch die Menge des Kupseroxyduls in einer Auslösung mit großer Genauigkeit anzuzeigen, denn sie sallen dasselbe bis auf die letzte Spur im Zustande eines unauslöslichen Salzes, dessen Bestandtheile bekannt sind. Damit indess dieser Ersolg eintrete, muss diess Metall in der Auslösung als Oxydul anwesend seyns, in welchem Zustande es selten bey Aualysen angetrossen wird, oder man muss ein desoxydirendes Mittel, etwa schweslichte Säure oder deren Salze, oder ein Oxydulsalz des Zinns oder Eisens anwenden.

## Analyse des blausauren Quecksilbers \*).

A. Funfzig Gran dieses Salzes, fein gepulver wurden einer Temperatur von 212° F. ausgesetzt sie verloren nichts an Gewicht.

B. Vierzig Gran desselben Salzes wurden is Wasser aufgelöst und durch hydrothionsaures Kalzersetzt: die Erzeugnisse der Zersetzung waren blausaures Kali und schwarzes Schwefelquecksilber die Menge des ersten konnte nicht mit Genauigkelbestimmt werden, indem viel Blausäure entwich aber das Sulphurat betrug 37,2 Gr.

C. Getäuscht in meiner Erwartung,' die Mengder Blausäure bey dem vorigen Versuche bestimme zu können, dusch die Flüchtigkeit dieser Säurbenutzte ich die von mir entdeckte Eigenschaft welche die hydrothionsauren Sulphurete besitzen die Blausäure im Augenblicke ihrer Entwickelun aus dem blausauren Quecksilber in Schwefelchy ziksäure zu verwandeln. Da letztere wenigerfluck

Fortsetzung der obigen Abhandlung, und werden hit nach einen besondern Abdrucke aus den Londner phil sophischen Transactionen 1815 mitgetheilt. Sie unte schaiden sich von den vorigen vorzüglich dadurch, de sie nicht rein empirisch sind, sondern mit Berechnungen, und zwar nach Daltons Ansichten, begleitet worden. Späterhin hat Porrett von neuem seine Angaben grändert, und seine Analyse der Methode Thomson's and quemt.

ig ist, und eine stärkere Auziehung für alkalische brundlagen hat, als die Blausaure, so konnte sie icht aus der Flussigkeit entweichen, sondern mulste air die Menge der Säure angeben, wenn ich von Gewichte das in derselben bekannte Gewicht es Schwefels abzog. Ich löste daher zehn Gran Hausaures Quecksilber in heißem Wasser auf und chuttete in die Auflösung so lange hydrothiousau-Schwefelnatrum, als noch ein schwarzer Nie-Jerschlag entstand. Dieser schwarze Niederschlag vog getrocknet 9,3 Gran. Zu der Flüssigkeit, worin derselbe entstanden war, setzte ich einige Tropfen erdeinnter Schwefelsaure; hierdurch wurde noch ine kleine Menge Schwefel ausgeschieden und nach ruhigem Setzen abgesondert, woranf ich dazu och eine Auslölung von schweselsaurem Kupfer and von schwarzem Eisenoxydul setzte, worin das rste Sala zu dem letztern sich verhielt an Gewicht, wie 2 zu 3; es fand keine weitere Wirkung Statt. Hierdurch fällete ich sammtliche in der Flussigkeit befindliche Schwefelchyaziksaure, und sammelte ie in Verbindung mit Kupferoxydul in der Gestalt ines unauflöslichen weissen Salzes, welches 9,7 Gran Wog.

Nun enthalten aber 100 Gran dieses Salzes 40,62 Bran Schwefelchyazikshure, zusammengesetzt aus 6,39 Schwefel und 14,23 Blausaure (nach meiner, etzl durch Rechnung corrigirten Analyse), also stelen die erwahnten 9,7 Gran 1,38 Blausäure dar, welche diesem Versuche zu Folge in 10 Gran blausuren Quecksilbers vorhanden sind.

D. Darauf suchte ich zu finden, wie viel rothes Quecksilberoxyd durch 37,2 Gran des schwarzen Sulphurets beym Versuche B, und durch 9,3 Gran derselben Substanz beym Versuche C dargestellt werde. In dieser Absicht veranstaltete ich folgenden Versuch. 25 Gr. ätzenden Sublimats wurden in Wasser aufgelöst und durch hydrothionsaures Kalizersetzt: das dadurch gebildete schwarze Sulphuret wog 21,5 Gran; diese stellen demnach 19,94 Gran rothen Quecksilberoxyds dar, welche in 25 Gran ätzenden Sublimats enthalten sind.

Da nun 21,5: 19,94 = 37,2: 34,48 die Menge des rothen Quecksilberoxyds in 40 Gran blausauren Quecksilbers, und 21,5: 19,94 = 9,3:8,62 die Menge desselben in 10 dessgleichen; so sind 100 Gran blausauren Quecksilbers zusammengesetzt aus

Blausaure, Versuch C. . . 13,8 Quecksilberoxyd, Vers. B. C. D. 86,2

# Analyse der Blausäure.

Da ich lebhaft wünschte, die Analyse dieser Säure möglichst vollendet zu geben, so erwog ich sorgfältig die dabey zu überwindenden Schwierigkeiten. Diese zu überwinden, scheint mir vorzüglich folgendes nothwendig zu seyn:

1. Mit Genauigkeit immer die Menge der Säure zu bestimmen, welche der Untersuchung unterworfen werden soll.

- 2. Die Verbrennung derselben mit Sauerstoff orgestalt zu veranstalten, dass während Kohle und asserstoff ganzlich oxydirt werden, kein Stickoff diesen Process eingehe.
- 3. Mit größter Sorgfalt die Menge Sauerstoff a bestimmen, welche sich mit den Bestandtheilen er Blausäure während ihrer Verbrennung verbintet, um nach Abzug des Sauerstoffs, welcher zur bildung der Kohlensaure verwandt wird, mit Sicherteit aus dem Verschwinden des ubrigen auf die lenge des in der Saure vorhandenen Wasserstoffs chließen zu konnen.

Die Eigenschaft, welche die Blausäure besitzt, in emiedrigter Temperatur tropfbar zu werden, und in gewöhnlicher Temperatur Dunstgestalt anzunehnen, deren Volum durch die Beymischung anderer Dunste oder Gase und durch geringe Veränderungen des Drucks Abweichungen erleidet, schien mir kein günstiger Umstand zu seyn, um die Saure in unverbundener Gestalt zu Versuchen anzuwenden.

Ich entschloss mich daber, sie in dem Zustande der Verdichtung, in welchem sie sich im blausauten Quecksilber befindet, anzuwenden, wesshalb ich auch die eben gegebene Analyse dieses Salzes unternommen hatte, durch deren Richtigkeit ich zu meiner Genugthuung die erste Schwierigkeit überwunden hatte.

Die zweyte und dritte Schwierigkeit scheinen mir am besten zu uberwinden, wenn ich zur Verbiennung der Blausaure dasselbe Oxyd anwendete, womit sie in dem blausauren Quecksilber verbunden ist, namlich das rothe Oxyd dieses Metalls, und

wenn ich die Menge desselben im Vielfachen mit der, welche das Salz enthielt, so lange vermehrte, bis sämmtliche Blausäure zersetzt gefunden wurde

Diesen Plan befolgend, stellte ich eine Anzahl Versuche an; deren Resultate mir bewiesen, dass die Mengen der erzeugten Kohlensäure und des Stickgases am höchsten stiegen, wenn das Fünsfache der Menge des rothen Merkuroxyds in dem blausauren Salze zugesetzt wurde, welches zusammen sechs Theile Oxyd beträgt, da sich ein Theil in dem Salze befindet, und dals, wenn weniger Oxyd angewandt wurde, unter den gasförmigen Producten sich immer noch etwas unzersetzte Blausäure befand. beobachtete ferner, dass in allen Fällen das Volum des erhaltenen Stickgases genau gleich war dem Volum der zersetzten Säure; dass-das Volum der erzeugten Kohlensäure doppelt so viel betrug, als das bey demselben Process freygewordene Stickgas, und endlich, dass die erzeugte Kohlensäure an Volum nur ein Drittheil des verzehrten Sauerstoffgases ausmachte.

Die Beobachtung dieser Gesetze, wodurch die Zersetzung geleitet wurde, setzte mich in Stand, bey dem Entwurf beyliegender Tafel die kleinen unvermeidlichen Fehler des Versuchs zu verbessern, und mit der großen Genauigkeit, welche durch die Anwendung der erhaltenen Resultate möglich wurde, auch die nöthigen Berichtigungen zu verbinden. Es wurde mir dadurch möglich, in der Tabelle auch die Maaße des blausauren Gases anzugeben, welche aus den vorhin angegebenen Gründen hier nicht genau durch das Experiment gegeben

b

r (

tof

0,1

0,0

0,0

0,0

0,i

0,1



waren, und dadurch den wahren Gang des Processes bey dieser Zersetzung darzustellen.

Verfahrungsart zu beschreiben, welche mich bey den in der Tafel angeführten Versuchen leitete. Sie ist dem Wesen nach ähnlich dem Verfahren, welches von Gay-Lussac und Thenard bey ihren Untersuchungen animalischer und vegetabilischer Körper zuerst angegeben und von Berzelius verbessert worden. Ich bin diesen beiden französischen Chemikern sehr verpflichtet für die Belehrung in Hinsicht dieser Art von Untersuchungen, welche ich aus ihren Recherches physico-chimiques schöpfte, und verdanke auch viel der Lehre Berzelius von den bestimmten Proportionen, worin sich die Elemente organischer Körper verbinden.

In Hinsicht des von mir befolgten Verfahrens weiche ich indes im Nachstehenden von den erwähnten Chemikern ab.

- 1. Der von mir angewandte Apparat ist weit einfacher.
- 2. Zur Verbrennung wende ich einen andern oxydirenden Körper an.
- 3. Ich weiche ab in Hinsicht des zur Oxydation der verbrennlichen Substanzen angewandten Körpers, indem ich von demselben ein Vielfaches von dem in der untersuchten Verbindung enthaltenen nehme.
  - 4. In der Zersetzung einer geringern Menge der verbrennlichen Substanz auf einmal.

In dem gegenwärtigen Falle scheinen mir diese Ahänderungen von den andern Methoden sehr ent-

schiedene Vortheile zu gewähren. In wiefern sie auf andere Fälle anwendbar sind, wage ich nicht zu bestimmen.

Ich bereitete das Quecksilberoxyd, welches ich anwandte, durch Zersetzung des ätzenden Sublimats vermittelst reinen Natrons. Nachdem ich die Menge von blausaurem Quecksilber und des zur Zersetzung bestimmten Oxyds abgewogen, rieb ich sie unter einander in einem kleinen porphyrnen oder achatnen Mörser einige Minuten lang, sammelte darauf auf der Bodenmitte des Mörsers, was an dessen Seiten sich angesetzt hatte, und wiederholte diess abwechselnde Reiben und Zusammenschieben etwa sechs Mal.

Dann nahm ich eine gläserne Röhre 4½ Zoll lang und vom Inhalt einer gewöhnlichen Federspule und mäßig stark, verschloß das eine Ende derselben und bog das andere, so daß es etwa einen Zoll weit von der Spitze einen rechten Winkel bildete. Ich will sie die Retorten-Röhre nennen. Eine zweyte Röhre bog ich wie die erste, mit dem Unterschiede, daß sie an beiden Enden offen blieb. Ich will sie die Vorlage-Röhre nennen.

Die Retortenröhre wird dann mit dem Gemenge gefüllt vermittelst eines kleinen papiernen Trichters, der mit Siegellack auf der Oessnung der Röhre besestigt worden. Die Füllung geschieht in drey gleichen Abtheilungen, welche von einander durch etwas gröblich gepülvertes Glas abgesondert werden. Die ganze Ladung nimmt etwa 2½ Zoll der Röhre ein. Nach der Füllung wird das Siegellack, womit der

# Tripelsalze und die Säuren, etc. 299

'richter besetiget worden, durch Wärme geschmolen, und der Trichter wieder abgenommen.

Eine graduirte Glasröhre von etwa 27 Cubiksoll Inhalt wird darauf mit Quecksilber gefüllt, und n die Quecksilber - Wanne gebracht, aber nicht, wie zewöhnlich in senkrechter Stellung, sondern mit lem obern Ende etwas, aber nur wenig, über die wagerechte Richtung erhöht, so dass dasselbe sich. etwa einen Zoll hoch über dem Quecksilber befindet, während das untere oder offene Ende eben un-' ter die Oberfläche getaucht ist. In dieser Lage wird der längere Arm der Vorlageröhre hineingesteckt, und da sie an beiden Enden offen ist, ebenfalls mit Quecksilber gefüllt: der kürzere Arm der Röhre wird dann an die Retortenröhre vermittelst einer Gautschukröhre fest verbunden. Das längere Ende der Retortenröhre hängt nun über den Rand der Wanne. heraus, und neigt sich ein wenig aus der wagerechten Lage zum Tisch herab. Die Zersetzung fängt jetzt an, indem durch die Flamme einer Weingeistlampe das verschlossene Ende der Röhre nach und nach erwärmt wird, so dass nach der Reihe die drey Schichten verbrennen.

Wenn die Retortenröhre erkaltet ist, so wird sie unter der Obersläche des Quecksilbers von der Vorlageröhre abgelöst, so dass alles Gas, das sich etwa in der letztern besindet, in die graduirte Röhre übergehen muss. Das Volum des erhaltenen Gases wird dann bestimmt, wobey man die nöthigen Berichtigungen wegen der Temperatur, des Lustdrucks und des Inhalts der Retortenröhre machen muss, worauf eine Lösung von reinem Kali eingelassen und die da-

durch bewirkte Volumverminderung bemerkt wird.
Von dem zurückbleibenden Gase zieht man die Menge der atmosphärischen Luft ab, welche in dem offenen Ende der Retortenröhre vor der Verbrennung enthalten seyn mag und selten mehr als \frac{1}{30} Cubikzoll betragen kann. Das zurückbleibende Gas wird als Stickgas betrachtet, da es sich bey allen Untersuchungen als solches bewiesen. Die kleine Menge Kalilösung, welche zur Absorption gebraucht worden, muß dann untersucht werden, und wenn sich findet, daß sie außer Kohlensäure noch Blausäure enthält, so schließt man daraus, daß nicht genug rothes Quecksilberoxyd zur Verbrennung angewandt worden, und wiederholt den Versuch mit einer vermehrten Menge.

Diess war mein Versahren, die Blausäure zu zerlegen, wodurch ich, wie man in der letzten Reihe der beyliegenden Tabelle sehen wird, fand, dass 0,3442 Gran Blausäure enthalten:

Kohle (in 0,4389 Gr. Kohlensäure)		0,1198
Stickstoff — — —	-	0,1401
Wasserstoff (in, 0,723 Gr. Wasser)	-	0,0843
	April 1	0,3442

Folglich enthalten 100 Gran

Kohle 34,8

Stickstoff 40,7

Wasserstoff 24,5

# Uebersicht der analysirten Körper, nach Porrett.

#### Blausäure:

Nach der Analyse = 40,7 Stickst. 34,8 Kohlenst. 24,5 Wasserst.

- - Berechnung = 40,7047 : 34,8169 : 24,4784

## Blausaures Quecksilberoxyd':

Nach der Analyse = 86,2 Oxyd 13,8 Säure - Berechnung = 86,2234 : 13,7766 :

## Schwefelhaltige Blausäure:

Nach der Analyse = 65,2 Schwefel 34,8 Blausaure

— — Berechnung = 64,9667 . 35,0333

## Schwefelhaltig blausaures Kupferoxydul:

Nach der Analyse = 62,85 Oxydul 37,15 Säure

— — Berechnung = 59,3785 40,6215 =

## Schwefelhaltig blausaures Kupferoxyd:

Nach der Analyse = 65,27 Oxyd 34,73 Saure

\_\_\_\_ Berethnung = 61,89 38,11

### Schwefelhaltig blausaure Baryterde:

Nach der Analyse = 69,3 Baryterde 30,7 Säure

——— Berechnung = 61,2475 \* 38,7525 :

## Eisenhaltige Blausäure:

Nach der Analyse = 36,21 Eisenoxydul 63,79 Blausäure = Berechnung = 33,431 66,569

### Eisenhaltig blausaures Kali:

Nach der Analyse = 39,34 Kali 47,66 Säure 13 Wasser

- - Berechnung = 42,318 45,706 11,976

### Eisenhaltig blausaures Eisenoxydul:

Nach der Analyse = 32,559 Oxydul 55,385 Saure 12,056 Wasser

— — Berechnung = 34,632 \* 61,796 \* 13,572

# 302 Meinecke über die Zusammensetzung

Eisenhaltig blausaures Eisenoxyd:

Nach der Analyse = 35 Oxyd 53,38 Saure 11,62 Wasser

--- Berechnung = 37,1441 49,8059 13,05

## Anhang.

Die neuern Untersuchungen über die Blausäure \*) bezeugen übereinstimmend, dass sie aus Kohlenstoss und Stickstoss verbunden mit Wasserstoss toss besteht, und solglich eine Wasserstossäure (Wasserstoss durch Kohlenstickstoss gesäuert) darstellt; allein über das Verhältniss dieser Bestandtheile sind die Angaben verschieden. Nach von Ittner und Porrett hat bekanntlich auch Gay-Lussac diese Säure untersucht, und genau dasselbe Verhältniss des Kohlenstoss und des Stickstoss in der-

michts Verwersliches gegen sich hat, und dagegen die Benennung Chyaziksäure eine Wörterverstümmelung ist, welche in einigen fremden, ohnehin zum Theil aus verstümmelten lateinischen Wörtern zusammengesetzten. Sprachen, entschuldigt werden mag, aber in dem weit eigenthümlichern Deutschen nicht wohl lautet. Diese in Deutschland entdeckte und von einem Deutschen (Scheele) zuerst untersuchte Säure behalte ihren Namen Blausäure, und ihre Grundlage heise Blaustoff oder, Kohlenstickstoff (Anthracazotium, Cyanogenium),

Wasserstoff findet er 8 Mal weniger: eine Verschiedenheit, die bey der Sorgfalt, womit beide versuchten, so ungemein groß ist, daß ihr Grund nicht in den Fehlern des Versuchs und der Beobachtung, ondern nur in den daraus gezogenen Schlüssen gewicht werden kann. Nach aufmerksamer Vergleichung aller von Porrett angeführten Thatsachen finde ich, daß seine Angabe des Wasserstoffgehalts sich wehr weit von der Wahrheit entfernt: dieß soll hier bewiesen, und zugleich die wahre Zusammensetzung der Blausäure angegeben werden, und zwar nach Porretts eigenen Versuchen.

Porrett fand, wie die Tabelle und deren Erklärung zeigen, dass zur Zersetzung von 2,5 Gran blausauren Quecksilbers 10,775 Gran Quecksilberoxydul, d. i. funf Mal so viel als das darin angenommene Oxyd beträgt, erfordert wurden, namlich 5 > 2,156 Gran, welche mit dem darin angenommenen Oxyde 6 × 2,155 Gran betragen. Da nun nach der Zersetzung sammtlicher Sauerstoff verchwunden war, und 2 Antheile Kohlensaure und Antheil Stickgas vorgefunden wurden, so nahm er an, dass von den sechs Theilen Sauerstoff, welche in dem Quecksilberoxydul enthalten seyn sollten, swey Theile zur Erzeugung der Kohlensäure und die ubrigen 4 Theile Sauerstoff zur Zersetzung des In der Blausäure befindlichen Wasserstoffs verwandt worden seyen, und da 2 Antheile Kohlensaure 1 Antheil Kohle darstellen, und 4 Antheile Sauerstoff 8 Maais Wasserstoff zur Sättigung erfordern, so schloss er daraus, dass die Blausaure aus 1 (stöchio304 Meinecke über die Zusammensetzung

metrischen) Antheile Kohlenstoff, 1 Antheile Stick stod und 8 Antheilen Wasserstoff zusammengesen sey; und darin wurde Porrett auch Recht habe wenn er zuvor erwiesen hatte, dass in dem vo ihm untersuchten Körper das Quecksilber wirklich als Oxyd vorhanden gewesen sey. Allein er erwe nicht, dass unter den sur Salze angesprochent Körpern sich solche befinden, welche weder Saue stoff noch Wasserstoff enthalten, d. i. die keine San sind, sondern gediegene, den Sulphureten und Phophoreten analoge Korper, wie die meisten getrocks ten salzsauren Salze und auch der von Porrett zu Darstellung des blausauren Quecksilbers angewandt atzende Sublimat, welcher im trocknen Zustand bekanntlich weder Quecksilberoxyd noch Salzsaur sondern Quecksilber in Verbindung mit dem M dicale der Salzsäure enthält. Da nun Porrett de Blausaure selbst für eine Wasserstoffsäure anerkenn so konnte er zu der Vermuthung geführt werde dass auch in dem. blausauren Quecksilber, so w in den wasserstoffsauren Salzen uberhaupt, pac dem Trocknen das Metall nicht mehr oxydirt, son dern im reducirten Zustande vorhanden sey. 🕨 diesem Falle enthalten 2,5 Gran getrocknetes blat saures Quecksilber nicht 2,155 Quecksilberoxyd ud 0,344 Blausäure, wie Porrett annimmt, sonder 2,0 Quecksilber und 0,5 Gran Blausäureradical.

Um diese 0,5 Gran Blausäureradical zu zerstzen, wurden nach Porrett 10,775 Gran Quecksiberoxyd erfordert, welche 0,7 Gran Sauerstoff en halten. Wenn nun das Blausäureradical oder di Blausäure ohne Wasserstoff, wie Porrett selb

iebt. aus gleichen stöchiometrischen Antheilen ikstoff und Kohlenstoff besteht, so enthalten jene Gran Blausaureradical 0,278 Gran Stickstoff und 22 Gr. Kohle; letztere erfordern zur Verbrennung 22 Gran Sauerstoff; es bleibt also von jenen zur brennung verwandten in dem Quecksilberoxyde indlichen 0,7 Gr. Sauerstoff kaum 0,01 Gr. ubrig, iche geringe, kaum melsbare Menge entweder als flust betrachtet oder in dem Stickgase befindlich wesen soyn kann, da Porrett letzteres nicht auf ierstoff geprüft hat. Bey dieser Zersetzung mußzerstoff geprüft hat. Bey dieser Zersetzung mußzerstohen, wie Porrett wirklich fand.

Es ist also sammtlicher Sauerstoff des rothen tecksilberoxyds zur Verbrennung des Kohlenstoffs dem Blausäureradical verwandt worden und nichts trachtliches zur Verbrennung eines vielleicht gewartigen Wasserstoffs übrig geblieben. Hiermit mitt auch der Umstand überein, daß Porrett auf Gegenwart des Wasserstoffs bey diesem Zerzungsprocess nur aus dem Verschwinden des Sauerist schließt, und keinesweges eines vorgefunden erzeugten Wassers erwahnt, welches nicht überten werden konnte.

Wie aber Porrett die in der Tabelle aufgeführResultate erhalten konnte, lässt sich, da die
rsuche selbst nicht beschrieben worden, nur aus
Incorrectheit, welche seine ubrigen Versuche
seichnet, erklären.

Nach Porretts richtig verstandenen Versuchen steht also der Blaustoff aus gleichen Antheilen Kohnstoll und Stickstoff, welches mit Gay-Lussae's Journ. f. Chom. n. Phys. 17. Ed. 5. Heft. 20

306 Meinecke über die Zusammensetzung

Angabe übereinstimmt, und den Antheil Kohler stoff zu 0.754 und einen Antheil Stickstoff zu 0,87 gerechnet, aus

> Rohlenstoff 46,172 Stickstoff 53,828

> > 100,000,

und wenn der Stickstoff hier bey der Anfoahme de Kohlenstoffs sein Volum nicht andert, so wird de specifische Gewicht desselben, den Sauerstoff ik Einheit gesetzt, gleich 0.754 + 0.879 = 1.633 seyn welches die stöchiometrische Zahl für den Blaustoff darstellt. Gay-Lussac findet die Dichtigkeit de Blaustoffs im Verhaltniss zur atmosphärischen Lus wie 1,8064 zu 1.

Verbindungen eingehen werde, welche den Verbindungen der andern Radicale der Wasserstoffsaure analog sind. Die Metalle verbinden sich mit dep pelt so vielen Maafsen Chlorin und Jodin, als sit auf der analogen Oxydationsstufe Maafse Sauerstoff aufnehmen: sie werden sich also auch wahrschein lich mit eben so vielen Maafsen Blaustoff verbinden Wenn 1 Antheil Quecksilber, an Gewicht 12,987 einen Antheil Sauerstoff aufnimmt, so wird es at einer analogen Verbindungsstufe 2 Antheile Blanstoff, an Gewicht 2×1,653 Blaustoff aufnehmen Hiernach muß das von Porrett analysiste blatstoffhaltige Quecksilber auf folgende Weise construirt werden\*):

<sup>\*)</sup> Die romischen Zahlen mögen hier stochiometrisch Antheile (Maafse, Volume oder Atome) und die gewohnlichen Ziffern Gewichte andeuten.

#### In Hunderttheilen:

Quecksilber 79,906
Blaustoff 20,094

Hiermit stimmt Porretts Analyse des getrockneten blausauren Quecksilbers überein, wenn das darin angenommene Oxyd zu Metall reducirt und der
Sauerstoff dem Blausäuregehalt zugerechnet wird.
Mit Gay-Lussacs Bestimmung verglichen, kann
jene Berechnung als der Wahrheit nahe kommend
betrachtet werden.

	Porrett	•	Gay - Lussac.
86,2	Queck- Quecksilbe silber- Sauerstoff Rlausäure	er 80,037	79,91 Quecksilber
13,8	Blausäure	} 19,96 <b>3</b>	20,09 Cyanogen
`	<b></b> .	***************************************	
100,0		100,000	100,00

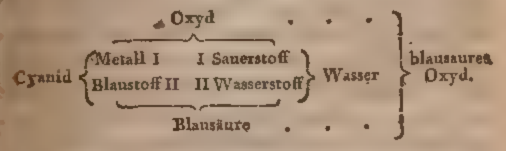
Dieses Quecksilbercyanid nennt Porret ein Salz:
nach seiner frühern Ansicht würde es eine Säure
seyn, da von ihm ausdrücklich gesagt wird, dass die
einfachen Verbindungen der Blausäure mit Schwefel,
Eisen, Silber und andern Metallen als besondere
Säuren angesehen werden müsten; derselbe stützt
sich bey dieser Annahme auf einen elektrochemischen Versuch, nach welchem bey der Zersetzung

### 308 Meinecke über die Zusammensetzung

eines blausauren Tripelsalzes ein Metalloxyd mit der Blausäure verhunden zum positiven Pole übergeht, während die andere Basis allein am negativen Pole zurückbleibt, und nach welchem die blausauren Tripelsalze als einfache Salze, bestehend aus einer zusammengesetzten Sauve und Einer Basis betrachtet werden mussen. Diese Ansicht läßt sich vertheidigen: denn nach elektrochemischen Grundsatzen giebt es überhaupt nur einfache Verbindungen, aus einem negativen und positiven Körper bestehend, deren jeder aber wieder im abgesonderten Zustande als zusammengesetzt, und daher entgegengesetzte Electricitäten zeigend, auftreten kann. Da aber bis jetzt die Chemie zu dieser Consequenz noch nicht gelangt ist, und vorzuglich, da Porrett seiner eignen Ansicht hier nicht treu bleibt, so ist es wohl zweckmälsiger, hier die von Porrett angefuhrten Verbindungen des Blaustoss's nach den allgemein angenommenen Grundsatzen zu construiren.

Nach dem Obigen ist es ohne Zweisel, dass Porrett statt des blausauren Quecksilberoxyds eine Verbindung des metallischen Quecksilbers mit dem Radicale der Blausäure, und statt der Blausäure den Blaustoff analysirt habe, ohne jedoch aus seinen Versuchen die richtigen Resultate zu ziehen. Nachdem dieses hier nachträglich geschehen und aus Porretts Versuchen der wirkliche Gehalt des Blaustoffs und die Natur einer Verbindung des Blaustoffs mit Metallen gefunden worden, so ist noch ubrig, die Bestandtheile der Blausäure und der blausauren Salze, ebenfalls nach Porretts Anleitung, richtig zu bestimmen.

Wenn das trockne Quecksilbercyanid oder die erbindung des Blaustoffs mit Quecksilber im Waser aufgelöst wird, so wird es, gleich den Haloiden and Jodiden, zu einem Salze: es bedarf dazu keines ndern Sauerstoffs noch Wasserstoffs, als dessen, velchen das Wasser selbst liefert, das heifst, es nimmt las Wasser auf. Diegeringste Menge Wasser, welche as Cyanid aufnimmt, muss genau so viel betragen, Us nöthig ist, um das Metall zu einer der Blaustoff-Verbindung analogen Oxydation zu erheben. Miesem Falle bedarf das Quecksilber zur Oxydation Gewichtstheil Sauerstoff gegen 12,937, Métall: tierzu ist 1 Antheil Wasser, an Gewicht 1,133, no. thig, durch dessen Zersetzung 2 Antheile Wasserstoff, an Gewicht 0,133, frey werden und, da sie ns der Auflösung nicht entweichen, an den Blautoff übertreten. Hierdurch erhält der Blaustoff eben viele Antheile Wasserstoff, als sich Antheile Blaustoff in dem Salze befinden, und doppelt so viel Wasserstoff, als die Grundlage Sauerstoffantheile enthält. Das Schema für die blausaufen Salze in stöchiometrischem Maasse ausgedrückt, ist demmach folgendes :



Und da 1 Antheil Blaustoff 1,633, ein Antheil

zio Meinecke über die Zusammensetzung wiegt, so ist dasselbe Schema in Gewichten ausgedrückt, folgendes:

Wird hier an die Stelle des unbekannten Metalls x das Gewicht eines Antheils des bekannten Metalls, in diesem Falle des Quecksilbers, gesetzt, so erhält man die genaue Bestimmung eines blausauren Salzes. Z. B.

In Hunderttheilen:

Quecksilberoxyd . 80,450
Blausäure . 19,550

Porrett giebt in dem salzsauren Quecksilberoxyde 86,2 Oxydul und 13,8 Säure an: es ist aber vorhin schon gezeigt worden, dass derselbe aus seiner Analyse dieses Salzes keine richtigen Resultate gezogen habe: richtiger ist die Angabe v. Ittners, welcher in hundert Theilen des krystallisirten Salzes etwa 72½ metallisches Quecksilber sindet.

Da aus der Untersuchung dieses blausauren Salzes sich ergiebt, dass die Blausäure aus gleichen (stöchiometrischen) Antheilen Wasserstoff und Blau-

stoff besteht, und vorhin gefunden worden, dass ein Antheil Blaustoss wieder aus gleichen Antheilen Kohlenstoff und Stickstoff zusammengesetzt ist, so kann, bey den bekannten Gewichten jener Antheile, der Gehalt der Blausäure mit Sicherheit auf nachstehende Weise' bestimmt werden:

> Stickstoff I = 0.879Kohlenstoff I = 0,754 Wasserstoff I = 0,066 1,694

In Hunderttheilen

Nach der Berechnung	Nach Gay-Lussi		
Stickstoff 51,736	51,71		
Kohlenstoff 44,379	44,39		
Wasserstoff 3,885	3,90		
100,000	100,00.		

Der Blaustoff hat so vieles mit den übrigen Radicalen der Wasserstoffsäuren gemein, dass man vermuthen kann, er werde sich auch dem Jodin und Chlorin bey der Verbindung mit Wasserstoff in der Hinsicht ähnlich verhalten, dass derselbe den Wasserstoff bey dem Uebergange zur Säure nicht verdichtet. Man wird also die wahrscheinliche Dichtigkeit der Blausäure bey dem Uebergange vom tropfbarflüssigen Zustande zu Dunst finden, wenn man die Summe der specifischen Gewichte des Blaustoffs und des Wasserstoffs halbirt.

> Blaustoff I = 1,633Wasserstoff I = 0.066...

$$\frac{1,699}{2} = 0,846$$

#### 312 Meinecke über die Zusammensetzung

Ein Maals Blausäure wird also ein Gewicht von 0,846 haben, den Sauerstoff als Einheit geseint Gay · Lussac bestimmt die Dichtigkeit des blausseren Dunstes im Verhältniss zur atmosphärischen Lus = 0,936: 1.

Nach der Kenntniss der Natur der Blausaum gewinnt die Construction der einfachen und blausauren Salze eine überraschende Einfachheit, deres Wahrheit sich eben so wohl durch die Uebereinstim mung mit den bekannten chemischen Gesetzen, al auch durch die allgemein durchgreifende Erklauss der über die blausauren Salze bekannten Thatsacher beurkundet. Hier sollen nur die von Porrett et wähnten Salze angeführt, und deren Analysen berichtigt werden, indem die übrigen blausauren Salze sich leicht danach beurtheilen und bestimmen lassen.

Das Eisen hat zwey salzfahige Grade der Oxydation; es wird sich daher, so wie mit Chlorin unt Jodin, eben so auch mit dem Blaustoff in zwey de Oxydation analogen Stufen verbinden. Die Verbindung des ersten Grades, oder das Eisencyaniduk wird aus 1 Antheile Eisen und 4 Antheilen Blaustoff und der zweyte Grad, das Eisencyanid, aus 1 Antheile Eisen und 6 Antheilen Blaustoff besteben Wenn diese beiden Blaustoff verbindungen das zu Salzbildung nöthige Wasser aufnehmen, so entste ben solgende Salze:

der 6,936 Eisen, 6,532 Blaustoff und 2,266 Wasser. lieses blausaure Eisenoxydul enthält daher in Hunerttheilen

Eisen 44,083 Blausäure 43,253

Blaustoff 41,451

Wasser 14,466

100,000.

Das zweyte einfache blausaure Eisensalz wird chs Antheile Blausäure gegen 1 Antheil Eisenoxyd thalten.

Fisen I = 6,936Sauerst. III = 3,000  $\left\{\begin{array}{l} \text{Sauerst. VI} = 0,399 \\ \text{Wasserst. VI} = 9,798 \end{array}\right\}$  10,197

20,133

der 6,936 Eisen, 9,789 Blaustoff und 3,399 Wasser. Dieses blausaure Eisen, oder diess Eisencyanidhyrat enthält also

Eisenoxyd 49,252 Eisen 34.454

oder Blaustost 48,621

Blausäure 50,748 Wasser 16,925

Das Berlinerblau (Porretts eisenchyaziksaures isenoxyd) ist eine Mischung von gleichen Antheien blausauren Eisenoxyduls und blausauren Eisenoxyduls.

blausaures Eisenoxydul 56,747
Eisenoxydul Blausaure 43,263

plau blausaures Blausaure 50,748

Eisenoxyd Eisenoxyd 49,252

200,000

## 314 Meinecke über die Zusammensetzung

In Hund	lerttheilen:		
Eisenoxydul	\$4,886 }	•	

Eisenoxydai 24,650 Eisenoxyd 27,657 52,561 Blausäure 47,439

47,439

Eisen 38,773
Blaustoff 45.523

Wasser 15,69

100,00

Porrett giebt mit Proust in dem Berlinerblau 55 Procent oxydirtes Eisen an, und bestimmt das Verhältniss des Eisenoxyduls und des Eisenoxyds nahe wie 2 zu 3. Da aber der Gehalt der sogenannten Eisenchyaziksäure von Porrett unrichtig angegeben ist, so kann auch seine darauf gegründet Bestimmung des Berlinerblaus nicht genau seyn. Nach Klaproth (Chem, Wörterbuch. Zusätze 1. Th. S. 220.) enthält das Berlinerblau 52 Procent von den gemischten beiden Eisenoxyden, deren Verhältnis noch nicht ausgemittelt worden. Diese 52 Procent entstehen fast genau, wenn das eben gegebene einfache Verhältniss angenommen wird. Das nach dem Verbrennen des Berlinerblaus zurückbleibende oxydirte Eisen besteht also aus gleichen (stöchiometrischen) Theilen Eisenoxydul und Eisenoxyd, eine Mischung, welche mit dem Magneteisenstein Aehnlichkeit hat, der daher auch wahrscheinlich zur Darstellung des Berlinerblaus vortheilhaft anzuwenden seyn dürfte,

Wenn in dem Berlinerblau an die Stelle der zweyten Basis, des Eisenoxyds, eine demselben entsprechende Menge Kali, d. i. eben so viel Antheile Kali, als das Eisenoxyd Antheile Sauerstoff enthält, gesetzt wird, so entsteht das blausaure Eisenoxydulkali.

oder 8,936 Eisenoxydul, 17,688 Kali und 16,995 Blausäure, oder 6,936 Eisen, 14,688 Kalium, 16,330 Blaustoff und 5,666 Wasser, oder

blausaures	Eisenc	xydul 20,486	Eisen 15,901
Eisenoxydul 36,07	r Kali	40,452	Kalium 33,673
blausaures	Blaus	iure 38,922	Blaust. 37,667
Kali . 63,92	<b>9</b> ·	1	Wasser 12,759
100,00	0.	100,000.	100,000
Nach Porr	ett .	Nach v	Ittner
Eisenblausäure	47,66	blausaures	Eisen 38,0
Kali	39,34	Blausäure	11,0
Wasser	13,00	Kali	39,0
	•	Wasser	12,0
	100,00	•	100,0

Porretts Angabe, richtig berechnet, weicht nicht viel von der obigen Construction ab: am genauesten aber stimmt damit v. Ittners, Analyse überein.

Das v. Ittner analysirte krystallisirte blausaure Eisennatrum entsteht, wenn dem Salze, außer dem zur Salzbildung nöthigen Wasser, noch eine vierfache Menge Krystallisationswesser zugesetzt wird. 316 Meinecke über die Zusammensetzu

In Hunderttheilen:
Blausaur. Eisenoxydul 26,090
blausaures Natron 36,312
Krystallisationswasser 37,598

liches Wasser enthalten.

Nach v. Ittn blausaur. Eisen Natron Blausäure Wasser

Um die Uebereinstimmung der Berschnung v. Ittners Analyse zu finden, ist zu bemerken, v. Ittner das zur Salzbildung nöthige Wasser Krystallisationswasser zugerechnet hat, indem 5 Theile des Krystallisationswassers beraubtes bla res Eisenkali noch 10,768 zur Salzbildung erfo

100.000

Die bis jetzt angeführten eisenhaltigen bla ren Salze beweisen sämmtlich, dass in diesen nannten Tripelsalzen (eigentlich Doppelsalzen beiden Salze in einem solchen Verhältnisse zu e der stehen, dass der Sauerstoss der zweyten Basi 1½ fache des Sauerstoss der ersten, des Eisenoxy beträgt.

Wird ein solches eisenhaltiges blausaures der zweyten Basis beraubt, so entsteht Porretisenhaltige Blausäure, welche demnach folgenderstalt zusammengesetzt ist:

Eisenoxydul I = 8,936

Blausäure X = 16,996

25,932

### In Hunderttheilene

Eisenoxydul	34,077
Blausäure	65,923

Nach Porrett'
Eisenoxydul 36,21
Blausäure 63,79

100,000

100,00.

Die Uebereinstimmung dieser Berechnung mit Porretts Analyse kann hier desshalb nicht vollkommen sichtbar werden, weil auch hier Porrett das saure blausaure Eisenoxydul ohne Wassergehalt angegeben, und statt des sauren Salzes eine Verbindung von 1 Antheile Eisen mit 4 Antheilen Blaustoff und 6 Antheilen Blausäure analysirt hat.

Wenn die eisenoxydulhaltige Blausäure oder das saure blausaure Eisenoxydul nicht allein des salzbil-denden Wassers, sondern auch des säurebildenden Wasserstoffs beraubt wird, so entsteht das mit Blaustoff übersättigte Eisen.

Eisen I = 6,936

Blaustoff X = 16,330

23,266

und in Hunderttheilen:

Eisen 29,807
Blaustoff 70,193

Hier ist das Eisen mit 27 Mal soviel Blaustoff verbunden, als der erste Grad der Verbindung des Blaustoffs mit dem Eisen, oder das Eisencyanidul enthält: es muls demnach als ein Hypercyanid des Eisens betrachtet werden, wobey es schr merkwürdig ist, dass eben so wie das Chlorin, das Jo-

## 318 Meinecke über die Zusammensetzung

Mal mehr Sauerstoff enthalten, als der erste Oxydationsgrad derselben, eben so auch das Eisen bey der Uebersättigung 2½ Mal mehr Blaustoff aufnimmt als das Eisencyanidul. Man kann also dieses Hypercyanid des Eisens als eine gesteigerte Säure ansehen, worin der Blaustoff, ohne durch Wasserstoff zu einer Säure geworden zu seyn, das Eisen um so leichter zu einer Säure erhebt, als der Blaustoff für sich selbst schon, wie bekannt, sauer reagirt, und darin den Schwefelalkohol noch übertrifft.

Id dieser Voraussetzung und Porrett zufolge, soll hier ein eisenhaltiges blausaures Doppelsalz als ein einfaches eisenblausaures Salz behandelt werden.

Eisenblaustol	f I	=	23,266
Baryte <b>rde</b>	III		28,650
Wasser	VIII		9,066
,		•	60.082

### In Hunderttheilen:

		Nach Porrett
Eisenblausto	off 38,103,	34,31
Baryterde	46,981	49,10
Wasser	14,916	16,59
	100,000.	100,00.

Dieses Salz ist zugleich ein Beyspiel, wie unter gewissen Umständen, deren Porrett erwähnt, namlich unter Beywirkung einer überschüssigen Säure, ein Oxyd sich unmittelbar mit dem Blaustosse verbindet, und wie ausser dem zur Säurebildung nöthigen Wasser auch das Oxyd noch eine, seinem Sauerstoffgehalte entsprechende Menge Krystallwasser aufnimmt.

Hier ist der schickliche Ort, der von Berthollet gezeigten oxydirten Blausäure zu erwähnen, auf deren Dascyn schon mit Recht aus der Analogie des Blaustoffs mit den übrigen Radicalen der Wasserstoffsäuren geschlossen werden kann. Diese Säure entsteht dann, wenn ein Oxyd sich unmittelbar mit dem Blaustoff verbindet, z. B.

Kali 5,896   
Kalium I = 4,896   
Sauerstoff I = 1,000   
Blaustoff II = 3,266   

$$9,162$$

In Hunderttheilen!

Kalium 53,438 Kali 64,352
Blaustoffoxydul 46,562 Blaustoff 35,648
100,000. 100,000.

Hiernach besteht das Blaustoffoxydul oder die sogenannte oxydirte Blausäure, gleich den ersten Oxydationsgraden des Chlorins, Jodins und Stickstoffs aus 1 Antheile Radical und einem halben Antheile Sauerstoff, und die Bestandtheile desselben sind folgende:

Blaustoff II = 
$$3,266$$
  
Sauerstoff I =  $1,000$ 

#### In Hunderttheilen:

.Blaustoff 76,558 }

## 320 Meinecke über die Zusammensetzung

Der hyperoxydirte Blaustoff ist bis jetzt nicht gefunden worden \*).

Die schwefelhaltige Blausäure ist eine merk würdige Flüssigkeit, worin die Verbindung des Schwefels mit Stickstoff, Kohlenstoff und Wasserstoff vermittelt und das Verhältnis dieser Bestandtheile genau dergestalt geordnet ist, dass darin die Stoffe in verschiedenen Berührungen und mehrsachen Verbindungen zusammentressen: sie enthält 2 Antheile Blaustoff und 3 Antheile Schwefel, oder

Schwefel III 
$$= 6,000$$
 Blausäure II  $= 3,399$  9,399

Die stöchiometrische Zahl für diese Flüssigkeit. ist also 9,399. In Hunderttheilen ist ihr Gehalt.

. ~				Nach Porrett
Schwefel	÷	÷	63,836	65,2
Blausäure	•	•	36,164	34,8
			100,000	100,0

der Salpetersäure, Oxychlorinsäure oder Oxiodinsäure analoge Zusammensetzung aus 1 Verh. Cyanogen (Blaustoff) und 5 Verh. Oxygen — Oxycyansäure. — Eine solche Zusammensetzung muß erfolgen, wenn man 1 Antheil salpetrige Säure (= 13,5 Azot + 3 × 7,5 Oxygen) und 2 Antheile Kohlenoxyd (= 2 × 5,7 Carbon + 2 × 7,5 Oxygen) mit einander in Verbindung treten läßt. It elther's Ritterstoff ist Oxycyansäure verbunden int einer gerbestoffartigen Substanz, wovon sich die selbe nur durch ein zusammengesetztes Versahren befreyen läßt.

Die Umstände, unter welchen sich nach Portt diese Flüssigkeit bildet, lassen vermuthen, daße vielmehr eine Verbindung des basischen hydroionsauren Schwefels mit Blaustoff, als einen blautern Schwefel darstelle.

Schwefel III = 
$$6000$$
  
Wasserstoff II =  $0,133$   
Blaustoff II =  $3,266$   
 $9,599$ 

In diesem basischen hydrothionsauren Schwelblaustoff sind die Bestandtheile in einem solchen estimmten Verhältnisse geordnet, dass diese Subanz in folgende drey Verbindungen zerlegt weren kann.

elbildendes Gas 
$$\left\{\begin{array}{ll} \text{Kohle} & \text{I} - 0.754 \\ \text{Wasserstoff II} = 0.133 \end{array}\right\}$$
 0.887 hwefelalkohol  $\left\{\begin{array}{ll} \text{Kohle} & \text{I} = 0.754 \\ \text{Schwefel} & \text{II} = 4.000 \end{array}\right\}$  4.754 hwefelstickstoff  $\left\{\begin{array}{ll} \text{Schwefel} & \text{I} = 2.000 \\ \text{Stickstoff} & \text{II} = 1.758 \end{array}\right\}$  3.758

Auch in folgende drey Körper kann Porretts chwefelchyaziksäure zerfallen:

lydrothionsäure 
$$\begin{cases} \text{Schwefel} & I = 2,000 \\ \text{Wasserstoff II} = 0,133 \end{cases}$$
 2,133 chwefelalkohol  $\begin{cases} \text{Kohle} & I = 0,754 \\ \text{Schwefel} & II = 4,000 \end{cases}$  4,754 basischer  $\begin{cases} \text{Kohle} & I = 0,754 \\ \text{Stickstoff} & II = 1,758 \end{cases}$  2,512

9,399

Journ. f. Chem. u. Phys. 17. B.l. 3. Heft.

21

## 322 Meinecke über die Zusammensetzung

Der Schwefelstickstoff ist bekanntlich noch nich bestimmt dargestellt; der basische Kohlensticksto worin die Kohle mit Stickstoff übersättigt ist, fit det sich wahrscheinlich als Radical in Vogels rose farbner Säure. Uebrigens dienen diese hier gegebenen Zerlegungen der schwefelhaltigen Blausaun nur dazu, das vorhin angegebene Verhältniss de Bestandtheile als wahrscheinlich zu zeigen, da de Gehalt von 3 Antheilen Schwefel und 2 Antheiles Blaustoff als irrational auffallen könnte.

Der Analogie zu Folge besteht die neutrale Verbindung der Blausäure mit dem Schwefel, oder viel mehr der Hydrothionsäure mit dem Blaustoff, aus Antheile Hydrothionsäure (= 2,133) und 1 Antheil Blaustoff, welche Annahme mit Gay-Lussacs Bestimmung dieser Zusammensetzung nahe übereintristi

Porretts schwefelhaltige Blausaure enthält dre Mal so viel Schwefel als der neutrale blausaure Schwefel, und sie nimmt als Säure daher genau so viel Me tall oder Metalloxyd auf, als der überschüssige Schwefel für sich binden würde. Da die Säure 2 überschüssige Antheile Schwefel enthält und jeder Antheil mi einem Antheile Baryt zu Schwefelbaryt sich verbindet, so wird die schwefelhaltige Blausäure zwey Antheile Baryterde aufnehmen.

Schwefelh. Blausäure I = 9,399

Baryt II = 19,100

28,499

In Hunderttheilen:

Schwefelh. Blausäure 32,980 Baryterde 67,020 Nach *Porrett* 30,7 69,3

100,000

100,0.

Da das Kupfer auf zwey Stufen mit dem Schwesich verbindet, so wird dasselbe auch mit dieser ure zwey Grade der Verbindung eingehen: die srbindung des ersten Grades ist folgende:

Schwefelhaltige Blausäure I = 9.399 Kupferoxydul II = 18,000 27,399

In Hunderttheilen: Nach Porrett
Seweselh. Blausäure 34,304 34,73
Kupseroxydul . . 65,696 65,27

100,000. 100,00.

In diesem Salze nimmt Porrett ein Oxyd an, und wahnt zweyer schwefelblausauren Kupfersalze, von enen aber nur eins wirklich analysist und das antere berechnet worden ist.

Wenn die schweselbaltigen blausauren Salze ben so viele Antheile Oxyd als Schwesel enthielten, würden sie blausaure Sulphurete darstellen; da a denselben aber nur 2 Antheile Oxyd gegen 3 Antheile Schwesel vorhanden sind und dieser dritte intheil Schwesel die anwesenden 2 Antheile Blausure, der Analogie zusolge, sättigt, so mussen dese Doppelsalze als eine Verbindung von 2 Antheilen oxydirten Sulphurets und 1 Antheile blausuren Schwesels angesehen werden.

Bey den hier mitgetheilten stöchiometrischen onstructionen, wodurch ich der Währheit so nahe ekommen zu seyn glaube, als dieses bey chemischen intersuchungen nur möglich ist, habe ich aus den nahysen Porretts die richtigen Resultate zu ziehen esucht, und dabey die Mängel seiner Versuche be-

524 Meinecke über die Zusammensetzung rücksichtigt. Diese Mängel, welche seine Angabe unsicher machen, sind folgende:

- 1. Es wurden die einzelnen Bestandtheile at eben so vielen verschiedenen Abtheilungen (minust des zu untersuchenden Körpers gefunden, so da nach der Analyse keine genaue Vergleichung de Theile des zerlegten Körpers mit dem Gewichte de Ganzen angestellt, und der dabey etwa vorkommen de Gewinn oder Verlust nicht entdeckt werde konnte.
- 2. Diese Methode war um so fehlerhafter, da di Menge eines Bestandtheils oder auch der zwey letze ten Bestandtheile gewöhnlich aus dem, was nach Abzug der übrigen am Ganzen fehlte, abgeleitet wurde, z. B. im Berlinerblau und schwefelchyaziksauren Baryt.
- 3. Die Analysen stützen sich gegenseitig, ohne einzeln begründet zu seyn. Z. B. die Analyse des eisenchyaziksauren Kali beruft sich auf die Analyse des eisenchyaziksauren Eisenoxyds, und diese wieder auf die Analyse des eisenchyaziksauren Kali.
- 4. Die zur Analyse benutzten Reagentien (kein Bestandtheil wurde für sich dargestellt) sind größtentheils unrichtig berechnet. Z. B. das geglühete schwefelsaure Kali enthält nicht, wie von Porrett angegeben wird, 50,1 Procent Kali, sondern genau 54,09 Procent; in den geglüheten salzsauren Salzen wird das Metall als oxydirt angenommen u. s. w.

Wenn bey diesen Mängeln der Versuche Porrett dennoch zuweilen der Wahrheit nahe kam, so muß diess daraus erklärt werden, das bey einer Reibe von Versuchen oft ein Fehler den andern zum Theil aufhebt.

Wie wenig Zutrauen Porrett selbst in seine Versuche zu setzen geneigt ist, scheint daraus zu erhellen, dass derselbe nach mehrmals berichtigter Analyse die Menge eines gefundenen Bestandtheils durch die Berechnung um 5 bis 8 Procent umändern lässt. Z, B. in dem schwefelchyaziksauren Baryt wird die anfangs zu 30,1 Pc. und nachher zu 30,7 Pc. bestimmte Menge Säure vermittelst der Rechnung zu 58,7525 Procent erhöht, wie die Uebersicht zeigt, womit Porrett seine Abhandlungen beschließt.

Meinecke.

# Vermischte Bemerkunger

y o m

### Prof. Dr. SCHWEIGGER.

(aus einem Briefe aus London d. 16. Aug. 1816. an B Döbereiner).

Jass mich diesen Brief mit einigen allgeme Bemerkungen beginnen. Ist es wahr, wie ein gezeichneter Chemiker meinte, dass die chemi Wissenschaft nun größtentheils erschöpft ist? W das Chemie heisst, dass man verschiedene Kü mit mehr oder minder kluger Wähl zusammenbr wofern der Zufall sie nicht vereinte, und nachs was dabey herauskommt, oder eine Menge ei ner Stoffe zerlegt'nach bekannten Verfahrungsai so möchte vielleicht von einiger Erschöpfung d Wissenschaft, wenigstens von Erschöpfung de ten Laune dazu die Rede seyn können. aber selbst ist unendlich, und wem es besoi nur um Einzelnheiten zu thun ist, dem wird wiss stets eine nie zu erschöpfende Zahl derse übrig bleiben. Diess Einzige ist nöthig bey F schung derselben, dass man den Augenblick erg

wesswegen es eine sehr gute Sitte ist unter den Naturforschern Englands sowohl als Frankreichs, in ihren Wohnhäusern kleine chemische Laboratorien und physikalische Cabinete zu haben, worin von jeher, und nicht in den größern ösfentlichen, die wichtigsten Entdeckungen gemacht wurden. "Ohne dieses Laboratorium im Hause, ja neben meinem Studierzimmer, um es in jedem Augenblicke, wo ich aufgelegt bin, benutzen zu können, würde ich nichts vermögen," hörte ich einen ausgezeichneten, um unsere Wissenschast sehr verdienten Chemiker mit aller Offenheit bekennen. Diess hier nur im Vorbeygehen; obwohl mir dieser Punct nicht bloss wichtig scheint da, wo es auf Sammlung einzelner zerstreuter Betrachtungen ankommt, wovon so eben die Rede war, und aus denen am Ende doch das Ganze zusammenzusetzen ist, sondern vorzüglich auch da, wo es darauf ankommt, oft bloss durch einen zufälligen Blick, die Fäden zu finden, die das Einzelne anknüpfen an das Ganze. Und in Beziehung auf diese Anknüpfung des Einzelnen an das Ganze scheint mir unsere chemische Wissenschaft, weit entfernt, erschöpft, oder nur im reifen Alter, vielmehr noch in ihrer Kindheit zu seyn. Wir haben chemische Zerlegungen von den meisten Naturkörpern, besonders im Mineralreich; aber einzelne Familien von Mineralien zu analysiren, die Uebergänge chemisch zu verfolgen, die Umbildungen, welche durch Verwitterung u. s. w. hervorgebracht werden, zu studieren; diess hat erst Gehlen angefangen, wurde aber unterbrochen in der Mitte seiner schönen Thätigkeit. Ferner der Zusammensich unaufhörlich dar den Analytikern, ohne die einer im Stande ist, ihn auf irgend eine Art bestimmt ten Gesetzen unterzuordnen. Ziemlich dasselbe in der Fall zwischen dem Zusammenhang elektrischen und chemischer Gesetze; denn so mein' ich, sty die sogenannte Elektrochemie aufzufassen, indem sonst mit dem Satze, dass jede chemische Anziehung eine elektrische sey, gar wenig gesagt ist. Die mathematische Seite endlich der Chemie, welche Richter ihr abgewann, dessen hohes Verdienst allgemein geehrt wird im Auslande, erössnet ein ganz neues Feld, nach dessen befriedigender Bearbeitung erst von der Chemie als einer Wissenschaft im strengeren Sinne des Wortes, wird die Rede seyn können.

Richter übrigens verlangte, dass, um stöchiometrische Bestimmungen zu machen, man mit größerep Quantitäten arbeite, damit die unvermeidlichen kleinen Fehler im Verhältnisse zum Ganzen versch winden. Gerade die entgegengesetzte Tendenz ist vorherrschend in neuerer Zeit, indem chemische Versuche nach sehr kleinem Maassstabe angestellt, besonders beliebt sind. Es ist wahr, dass bey Arbeiten im Kleinen feinere Wagen anwendbar sind, und von dieser Seite also dieselbe Genauigkeit erreichbar ist, als bey Arbeiten im größeren Maassstab; ausserdem ist es so leicht, solche im Kleinen angestellte Versuche mehrmals zu wiederholen und dadurch, dass man aus mehreren das Mittel nimmt, die unvermeidlichen Irrthümer auszugleichen und sich mehr und mehr der Wahrheit zu nähern. Dennoch, da nicht immer allein vom Abwägen die Rede

ist, sondern auch vom Abmessen, was bey größerem Maasstabe mit mehr Genauigkeit geschieht, und-da bey gleichmässigem Verfahren gleichmässig wiederkehrende (gleichsam an die beschränkte Quantität, womit man arbeitet', gebundene) Fehler eintreten können: so sollte man bey stöchiometrischen Bestimmungen sich allerdings die Mühe nicht verdrießen lassen, mehreren öfters wiederholten Versuchen im Kleinen, wo möglich auch einige Veruche nach größerem Maasstabe angestellt, Richters Rathe gemäls, zur Seite gehen zu lassen. Alles indels muls der Beurtheilung einzelner Fälle überlassen bleiben; denn oftmals allerdings kann 'das Arbeiten im Kleinen nicht nur der einzig mögliche, sondern geradezu der beste Weg seyn, wesswegen schon allein die Tendenz unserer Zeit zu einer Art mikroscopischer Chèmie nicht zu missbilligen ist. Wollaston hat es in solchen feineren Arbeiten, nach sehr kleinem Maasstabe angestellt, vorzüglich weit gebracht. Auch ist es unmöglich, leichter und schneller die vorläufigen Versuche zur Kenntniss eineschemischen Stosses anzustellen, als auf dem von ihm gewählten Wege geschieht. Mit der Auflösung einer zu prüfenden Substanz pflegt er eine Linie hinzuzeichnen auf eine Glasscheibe, während er sodann mit andern in verschiedene Reagentien getauchten Glasstiften Querlinien zieht \*). Alle die verschiedenen

<sup>\*)</sup> Als Probe stehe hier ein Auszug aus einer eben erschienenen Abhaudlung, welche ich diesen Morgen von Wollaston erhielt: Bericht über die Entdeckung einer in Brasilien gefundenen Masse gediegenen Eisens, von A. F.

Niederschläge stehen nun in einer einzigen Linineben einander, und die Natur des Stoffes ist eine kannt. In Beziehung auf das Arbeiten mit dem Löthrohre, das bey dieser mikroscopischen Chemie eine Hauptrolle spielt, während Platinastreifen als Schmelztiegel dienen, soll es Gahn in Schweden zur höchsten Vollkommenheit gebracht haben

Mornay in einem Brief an Wollaston mit Bemerkutgen des letzteren. Die Uebersetzung dieser Abhandlung kann späterhin mitgetheilt werden. Hier stehe nur die Analyse der Masse. "Ich feilte, sagt Wollaston, von der Probeso viel ab, als ich zu meinem Zwecke nöthig erachtete (wozu von Gran hinreichend war), lösete diess in einem Tropfen Salpetersäure und verdunstete die Auflösung zur Trockenheit. Ein oder zwey Tropfen Ammoniak wurden dem trockenen Rückstande beygefügt und damit erwärmt, um den Nickel aufzulösen, wenn einer darin enthalten seyn sollte. Der durchsichtige Theil der Flüssigkeit wurde dann mit der Spitze eines Glasstäbchens in kleinen Abstand gebracht von dem zurückbleibenden Eisenoxyd, und beygefügtes blausaures Kali verrieth dann unmittelbar die Anwesenheit von Nickel durch Erscheinung einer milchigen Wolke, welche nicht erschien bey einer ähulichen Quantität gemeinen Eisens, die gleichzeitig auf dieselbe Art behandelt wurde." - Es versteht sich übrigens von selbst, dass nun auch quantitativ die Zusammensetzung bestimmt wurde mit einem größeren Antheil der Masse, nämlich mit 50 Gran, wobey sich 4 p.C. Nickel in derselben fanden. - Das Merkwürdigste bey dieser Brasilianischen Eisenmasse ist übrigens, dass sich deutlich die Krystallisation derselben erkennen lässt, nämlich die oktaëdrische.

Vielleicht werden wir von diesem achtungswerthen Gelehrten, wenn er der an ihn ergangenen Ausforderung Gehör giebt, bald eine Abhandlung über diesen Gegenstand erhalten.

Bey dieser Gelegenheit will ich die neue hier gebräuchliche Blasgeräthschaft erwähnen. Ein kleines starkes Gefäs, mit einer Compressionspumpe versehen, zum Einpressen der Luft, die dann durch ein enges mit einem Hahn versehenes Rohr auf die Flamme bläst, ist schon vor einiger Zeit, ich glaube in Tillochs Journal, als bequeme Blasgeräthschaft empfohlen worden. Davy's Sicherheitslampe für Kohlenminen, wovon schon im 15. Bande unserer Zeitschrift gesprochen wurde, und bald ausführlicher die Rede seyn soll, gab Veranlassung, sogar Knallluft, aus Oxygen und Hydrogen in den besten Verhältnissen gemischt, einzupressen, nachdem vorläufige Versuche von Davy selbst mit, einer elastischen Harzslasche angestellt, gelehrt hatten, dass sich die Entzündung der Knallluft durch ein 2 oder 3 Zoll langes Haarröhrchen von Toll im Durchmesser nicht fortpflanze, gemäss denselben allgemeinen Verbrennungsgesetzen, wie es scheint, nach denen ein allzu dünner, durch ein enges Rohr gezogener Docht nicht fortzubrennen pflegt. Mehreren Versuchen der Art, die Dr. Clarke, Professor der Minera-/ logie in Cambridge, über diesen Gegenstand anstellte, wohnte ich, bey meinem neulichen Aufenthalte in Cambridge, zufällig selbst bey. In der That, so klein das am Haarröhrchen brennende Flämmlein so konnten doch die schwerschmelzbarsten Stoffe seiner Gewalt nicht widerstehen. Da Dr.

Clarke eine Abhandlung über diese Versuche schreiben will, die ich von ihm baldmöglichst mitge theilt erhalten soll: so werde ich noch einmal Gelegenheit haben, von diesem Gegenstande zu sprechen. Uebrigens scheint mir das Zusammenpressen der Knalllust mit großer Gefahr verbunden zu seyn, da diese durch einen raschen Stoss bekanntlich entzundet werden kann, gemäs Biots Versuchen. Die Verfahrungsart, in dem einen Gasometer Hydrogen, in dem andern Oxygen zu haben, und Oxygen zu blasen auf die Hydrogenflamme (wozu ich in München unter den von Gehlen vormals benutzten Apparaten sehr bequeme Vorrichtungen sah), scheint mir daher vorzüglicher, besonders da es leicht ist, dem Hydrogenstrom doppelte' Schnelligkeit zu geben, (oder die Oestnung, woraus er strömt, doppelt so groß zu machen) damit Hydrogen und Oxygen in dem besten Verhältnisse (2:1) zusammengebracht werden. Will man beide indess zuvor zu Knalllust mischen, um an einem Haarröhrchen mit sehr kleiner Flamme zu arbeiten: so wird auch zu diesem Zwecke der Gebrauch des Gasometers besonders zu empfehlen seyn, aus dem vorhin angegebenen Grunde, obwohl er natürlich nicht so klein seyn kann, wie das mit einer Compressionspumpe (an.die eine mit Knallluft gefüllte und mit einem Hahn versehene Blase beym Füllen geschraubt wird) versehene Gefäss, das vielleicht eben darum von den Liebhabern kleiner Apparate vorgezogen wird.

Ich habe' Dich nun ziemlich lange von der Liebhaberey unterhalten, Versuche mit kleinen Apparaten und in möglichst kleinem Maasstabe

zustellen. Und in der That, ich kann noch nicht brechen, denn eben dadurch wurde Worlaston af einen schr artigen galvanischen Versuch gweiet. Es ist bekannt, dass dieselbe Elektricitat, welche Jurch einen dicken Drath geht, ohne ihn nur zu Towarmen, einen dunneren Drath gluhend macht, schmelzt oder zerstaubt. Es ist daher nur nothig, inen recht dünnen Drath anzuwenden, um auch Burch ganz schwache Elektricitat ihn zum Glahen a bringen. Wollaston nahm feinen Platinadrath, den er einsetztein einen ausgebohrten dunnen Cyliner von Silber. Letzterer wurde nun zugleich mit em darin enthaltenen Platinadrathe ausgezogen. Rierdarch war es möglich, Platinadrath von ungemeiner Feinheit zu erhalten; und aus dem bekannten Verhältnisse der Dicke des eingesetzten Platinagraths zur Dicke seiner Silberbedeckung vor dem Ausziehen ist die Dicke des Platinadrathes nach dem Ausziehen zu einer gewissen Länge, so wie die des mhullenden Silbers, leicht herzuleiten. Ich beitze selbst durch IV allastons Gute Proben von solchem feinen, mit Silber umhullten Platinadrath, den Ich nur eintauchen darf in Salpetersaure, um ihn zu entkleiden von der Silberbedeckung. Da er indefs Medann von unantastbarer Zutheit ist: so wird man paturlich blofs von der Mitte des bey irgend einem Versuche anzuwendenden Stückes das Silber durch Kintauchung in Salpetersaure entfernen. Denke Dir bun den Contact von Zink und Kupfer, vermittelt aurch einen so äusserst unnnen Drath von etwa Mor Linie Lange; so wird die Eintauchung dieses inzigen Plattenpaares in Wasser, vermischt mit

Schwefelsäure, hinreichend seyn, ein lebhaftes Glühen jenes ungemein feinen Platinadrathes hervorzubringen, wenn gleich die Größe des Zinkstücker nur 1 Quadratzoll und die des Kupfers nur 2 Quadratzoll beträgt. Es würde nicht einmal ein Quadratzoll Zink zu diesem Zwecke nöthig seyn gemäss den Gesetzen, die ich in meiner Abhandlung über galvanische Combinationen in Briefen an Ritter entwickelte, und ich besinne mich wohl, bey jener Gelegenheit einmal an Ritter geschrieben zu haben, dass es möglich seyn müsse, eine Batterie zu construiren, welche mit der ersten Entladung sich, selbst zerstört, so fern man nur den Contact durch so feine Dräthe vermitteln wolle, dass sie alle durch das elektrische Feuer verbrennen bey der ersten Schliessung der Kette.

Es war mir angenehm, selbst die große galvanische Batterie in der royal Institution zum Theil schon umgebildet zu finden nach denselben Principien, die ich vor zehn Jahren in jenen Briefen an Ritter entwickelte. Statt eine Zeichnung dieser neuen Constructionsart zu geben, darf ich daher nur auf die verweisen, welche sich im 7 Bande von Gehlens Journ. der Chem., Phys. und Min. als die damals von mir angegebene vortheilhafteste Constructionsweise einer galvanischen Batterie befindet. Jeder Zinkplatte entspricht nämlich eine doppelt so große Kupfersläche, von der sie gleichsam wie von einem nur an den Seiten offenen Gefäss umge-Der Metall-Contact wird durch mit Hars überzogene, an zwey entgegengesetzten Kanten der Zinkplatte angebrachte Stücke Holz, woran die

Kupferplatte von beiden Seiten durch Schrauben befestiget ist, abgehalten, während natürlich Zink 1 mit der hupferplatte, die dem Zink a gleichsam als umschliessendes Gefäss dient, in metallischer Verbindung ist. Eine Reihe so vorgerichteter Plattenpaare ist an einem starken Holze befestiget, so dals also mehrere Lagen zugleich eingesenkt werden können in die zuvor gefullten Tröge von Porzellan. Es ist jedoch schwer, Porzellantröge zu bekommen, die vollig den Uebergang des Wassers aus einer Zelle in die andere abhalten, besonders nach längerem Gebrauche. Denn man will doch das Wasser mit Schwefelsaure vermischt in den Zellen stehen lassen, wie diess auch in der royal institution geschieht, um nicht stets von neuem die Fallung vorzunehmen; und leicht zieht sich dann das Wasser, welches schwefelsauren Zink aufgelöset enthalt, in das Innere der Masse, welche zersprengt wird, bey beginnender Erystallisation des Salzes. fand ich auch kurzlich bey Singer, der durch sein Buch uber Elektricität und Elektrochemie sich bekannt gemacht hat, einen Trog; worin die Abtheilungen mit Glasscheiben gemacht sind, was dieser mir als die neuere beste Einrichtung solcher Apparate angab, die ich denn auch von jeher als die zweckmälsigste fand.

Ich bitte Dich übrigens, Wollastons schönen Versuch mit gewöhnlichen sehr dunnen Platinadräthen in etwas größerem Maaßstabe anzustellen, wo
er naturlich eben so gut gelingt. Eine Zinkscheibe
von 16 Quadratzoll mit einer entsprechenden Kupferscheibe auf die vorhin angefuhrte Art umgeben, oder

in ein entsprechendes Gefäs von Kupfer gehalten während der Contact beider Metalle durch eine kurzen, sehr dünnen Platinadrath vermittelt und seh verdünnte Schwefelsäure als seuchter Leiter ange wandt wird, ist vollkommen hinreichend zur Zwecke.

Lass mich, da ich vom Galvanismus spreche, auch etwas von dessen medicinischer Anwendung beyfüg gen. Was vor einiger Zeit in der Royal Society darüber vorkam, wird Dir aus dem vorletzten Heste von Thomsons Annalen lange bekannt seyn, da sich gewiss nun schon das neueste Hest in Deinen Händen besindet. Aber künftighin hosse ich den Lesern unserer Zeitschrift auch mehreres aus der neueren amerikanischen Litteratur mittheilen zu können, wovon hier nur eine kleine Probe Raum finden mag, genommen aus dem letzten Bande der Memoires of the American Academy of arts and sciences (Vol. III. P. II.), der im Jahre 1815 erschien. Das Haus des Dr. Oyden's in Nework wurde am 28. May 1809 vom Blitze getrossen; seine junge Tochter lehnte den rechten Elbogen auf denselben Tisch, der vom Blitze zersplittert wurde. Der Blitz verletzte ihr die Haut am Elbogen; ein Theil desselben fuhr ihr den Arm hinauf ins Gesicht, wo er eine schwache Contusion bewirkte, ohne sie indels auch nur für einen Augenblick der Besinnung zu berauben. Der Hauptstrom ging die rechte Seite binab und liess einen schmalen rothen Streisen zurück, bis zur kleinen Fulszehe, die beträchtlicher verletzt war. Das Musselinkleid ward entslammt, und die seidenen Strümpfe. waren den Weg des Blitzes hinab. zusammengeschrumpft, dass sie wie Kreppslor aussahen. Die rechte Seite des Mädchens war gelähmt; aber Abr. Clark, der als Arzt gerusen wurde, brachte sogleich eine galvanische Batterie von 60 Lagen, die schon 15 Minuten nach dem Blitzschlag in Anwendung gesetzt wurde. Vor der Anwendung der Elektricität schien der Pulsschlag auf der rechten Seite gänzlich gehemmt zu seyn; in kurzer Zeit aber sing der Elbogen an zu schmerzen, da wo die Haut verletzt war, und die Circulation des Blutes stellte sich nach und nach wieder her. Nur etwas von der Lähmung blieb noch einen oder zwey Tage; in weniger aber als einer Woche war diese gänzlich verschwunden, und das Mädchen so gesund, wie zuvor.

Aber Du wünschest nun auch von technischen Gegenständen etwas zu hören. Allerdings gehört es mit zu meinem Plane, Englands Fabrikstädte zu besuchen, und ich verweilte besonders in Birmingham, Jedoch, was in den Zeitungen zu lesen über die gegenwärtige Stockung der Fabrikgeschäfte, scheint nicht so sehr ubertrieben, als man wohl glauben möchte. Mehrere trichtige Arbeiter sind schon, wie man mir versicherte, nach Amerika gegangen, woselbst unter den Negern sich der Sinn regt für Kunst und Wissenschaft. Es waren Gesandte hier aus St. Domingo, um junge Männer aufzufordern, dorthin als Mitglieder einer zu errichtenden wissenschaftlichen Akademie zu kommen. Selbst einer meiner hiesigen Bekannten ist nicht abgeneigt, dem Rufe zu folgen, von welchem wir dann öftere Berichte über die amerikanische Litteratur erhalten werden, die schon darum, weil Franklin sie begründet bat, un-Journ. f. Chem. a. Phys. 17. Bd. 3. Heft.

Geschenk hat ohnehin in neuerer Zeit Europa von jenem Abendlande erhalten; ich meine das Dampfboot, dessen Idee freilich fruher da war, so wie auch einzelne Versuche damit, dessen Einführung im Leben aber allein den Amerikanern zu danken, denen überhaupt die Sturme in Europa nicht minder vortheilauft zu seyn scheinen, als uns in früherer Zeit die Sturme im Orient waren. Es mag Zufall seyn aber doch ein beachtungswerther, daß, wie die Sonne von Morgen nach Abend, so, nach dem bisherigen Lauf der Geschichte, auch der geistige Tag von Morgen nach Abend hinzog. — "Um nicht mit dieser Bemerkung zu schließen, will ich noch eine und die andere beyfugen, uber vermischte Gegenstände:

a) Es war mir angenehm zu sehen, dass in England viel Sinn ist fur Glasmalerey, und zwar nicht bloss fur alte, sondern auch für neue, die zur Ausschmückung der Kirchen angewandt wird. Immer gefiel mir die ldee der Alten, auch selbst das der Kirche nöthige Licht, das einfällt von aufsen, zur Erweckung heiliger Ideen zu benutzen. Die ersten neueren Gläsgemälde in Kirchen aber sah ich hier in England, z. B. in Windsor, Oxfort; und als ich; zu Birmingham mich aufhielt, war eben Eginton, ein dort lebender Glasmaler, beschäftiget, drey großet gemalte Kirchenfenster in eine benachbarte Kirche zu liefern. Hier zeigt gegenwartig Dial seine Glasgemälde, cin Deutscher aus Mainz, der bey einer Porcellanfabrik in Paris lebt und auch dort früherhin seine Glasgemalde sehen liefs. Von den Glasgemalden Franks in Nurnberg glaube ich Dir fruher geschrieben zu haben; aber noch horte ich in Deutschd nichts von Bestellungen, die für Kirchen ge-

b) Das Andenken unsers verewigten Freundes seine schönen Versuche wiederholte über die chende Schwefelsäure. Was ich gleich anfänglich serte, und von Dir vor einiger Zeit durch einen den Versuch dargethan wurde, das jenes rauende Wesen als wasserlose Schwefelsäure zu beschten sey, hat eich auch ihm bestätiget.

c) Zum Schlusse will ich hier einer Methode erthnen, mit dem Thermometer die Höhe der Berge messen, die sich jedem von selbst darbietet, wenn sich nur erinnern will, dass bey verschiedenem rometerstande der Kochpunct des Wassers verschies ist. Man kann leicht Thermometer machen, bey en ein Thermometergrad Fahrenheits durch die sise eines Zolls ausgedrückt wird, ohne dass das trument zu grofs wird, bloss eingerichtet nämlich die höheren Warmegrade. Es ist nöthig, zwey 🔐 einander befindliche Kugeln, eine kleinere über größeren an einem solchen Thermometer anzuingen, das sich in einer Kapsel uber einem klei-Gefals Wasser befindet, unter dem eine Lampe unt. Einen secundaren Werth wird dieses Instrunt immer behalten, obwohl es sich durch seine inheit und leichte Tragbarkeit empfiehlt. Wolton hat auf diese Art die Höhe seines eigenen Wohnsses gemessen, und auch Cumming, Professor der mie in Cambridge, sagte mir, dass er mehrere henmessungen auf dieselbe Art angestellt habe. ch genug nun für heute. Lebe wohl!

Dein Schweigger.

#### Versuche

über

den Kupfer-Gehalt einiger Pslanzenaschen.

Vom

Dr. W. MEISSNER.

Apotheker in Halle.

### Einleitung.

So mannichfaltig und vielfach auch die Aschen der Pslanzen und ihrer Theile untersucht sind, so wird doch gewis jeder leicht einsehen, wie viele Lücken noch für den Chemiker auszufüllen übrig sind, theils um ihre wahre Mischungsbeschaffenheit durch genaue Versuche in ein noch helleres Licht zu setzen, theils die darin aufgefundenen Stoffe durch weniger gewaltsame Mittel, als hisher angewendet wurden, in den frischen Pslanzen nachzuweisen. Bis jetzt hat man die Analyse der Pslanzenaschen nur größtentheils als einen Nachtrag zu den eigentlichen Analysen der Pslanzen aufgestellt, und es oft nicht der Mühe werth gehalten, dieselbe für sich anzustellen, weil man vielleicht den Nutzen davon nicht gleich einsah; es wäre aber wohl zu wünschen, dass sich

### o. d. Kupfer-Gehalt einig. Pflanzenaschen. 341

genstande beschäftigten, und dabey zugleich die zechiedenen Lebensperioden der Pflanzen, mehr als aber geschehen, berucksichtigten, wodurch die Retate zugleich für die Physiologie der Pflanzen von aprieselichem Nutzen seyn wurden. Unter denen, esich vorzüglich mit diesem Gegenstande beschäft haben, zeichnen sich insbesondere, außer den teren, Scheele, Wiegleb, Kirwan, Davy, Bucholz, chrader, Gehlen u. a. m. aus, und man wurde sich tres Verfahrens wohl als eines Leitfadens bedienen nnen, um sowohl mit mehr Leichtigkeit zu artien, als auch die zweckmäßigste Methode dabey zuwenden.

Die von mir unter Buchol. Anleitung angestellte rüfung der Asche der Wurzelfasern des Zittwers\*)
els uns als einen Bestandtheil derselben das bisher den Pflanzenaschen noch nicht aufgefundene pfer\*\*) sowohl durch Reagentien, als auch durch

Almanach für Scheidekünstler und Apotheker für das Jahr 1817.

jedoch ohne es zu erkennen, ausgeschieden zu haben, und zwar indem er, behufs der Ausziehung des Maugans, destillirten Essig in gelinder Wärme über ausgelaugte Pslanzenasche streichen liefe, wo er dann in der übergehenden Flüssigkeit durch blausaures Kali einen phrsichblüthfarbenen Niederschlag erhielt, der seiner Farbe nach zu urtheilen, wahrscheinlich ein Gemisch von blausaurem Kupfer und Mangan war. Freilich wäre bier noch die Frage aufzuwersen, in welchen Gefässen

die einfache galvanische Kette deutlich darth einige Zeit darauf auch in den Vanillense nachweisen. Ob nun gleich die Menge desselb gen ihrer Geringheit, nicht quantitativ bewerden konnte, so ist es doch schon genug. bis jetzt darin entdeckten zwey älteren Metall Eisen und Mangan, ein neues auch allgeme der Erde verbreitetes Metall, das Kupfer, h fügt zu haben. Es wird diese neue Thatsac leicht ein Fingerzeig seyn, bey den mit des zenaschen künftig anzustellenden Prüfung gleich mehr auf noch nicht darin entdeckt und namentlich Metalle, Rucksicht zu nehme lich mulste dann auch mit größeren Antheile gearbeitet werden, als bisher gescheken, manchen in 7-8 Gran oft gleichviel Bestar als gewifs nachgewiesen sind.

Die folgenden untersuchten Pflanzenthe von den dem Zittwer nahe verwandten Art Gattungen gewählt, weil es sich wohl verließ, daß diese auch in ihrer chemischen Minnige Uebereinstimmung mit erstern habe den. Zu gleicher Zeit bediente ich mich des geführten Orte von Bucholz gebrauchten vens, da es sich als praktisch bewiesen hatte

er diese Arbeit vorgenommen, und ob er jede B mit Kupfer vermieden habe. Man sehe hier uber Journ, der Chemie. B. 5. 8. 554.

<sup>\*)</sup> Repertorium für die Pharmazie von Bucholz i Buchner u. s. w.

Da der hier von mir beabsichtigte Zweck, sich bloss darauf erstreckt, das Daseyn des Kupfers oder dessen Oxyd in mehreren Pflanzenaschen darzuthun. so fuhre ich die anderen Bestandtheile, und das Verfahren, durch welches sie ausgeschieden, nur dann an, wenn sie mir etwas Abweichendes darzubieten schienen. Diess nur glaube ich noch bemerken zu mussen, dass ich mich bey dieser ganzen Arbeit nur solcher Gefässe und Geräthschaften bediente, die ganz frey von jedem möglichen Kupfer-Gehalt waren, damit nicht etwa derselbe durch sie hervorgebracht vermuthet werden könnte. Auch wurden die zur Prüfung angewendeten Pflanzentheile von möglichster Güte genommen, und vorher von allem anhängenden Fremdartigen befreyt, so dass ich uberzeugt seyn konnte, mit den reinen Pflanzenstoffen zu arbeiten.

#### Erster Versuch.

Prüfung der Paradieskörner, Grana Paradisi.\*)

migen sauberen hessischen Schmelztiegel bis zur völligen Verzehrung der Kohle anhaltend gegluht, die 22 Gran schwere, hell röthlich graue Asche sodann, zur Ausziehung aller auflöslichen Salze, in einem reinen Medicinglase zweymal, jedesmal mit 2 Unzen destillirtem Wasser 4 Stunde unter abwechseln-

Die Beschreibung der Pflanzentheile, so wie die Linnéischen Namen der Pflanzen, von welchen sie kommen, übergehe ich als hinlänglich bekannt.

dem Erwärmen geschüttelt, das Ganze zum Alle einige Zeit rubig bingestellt, und die klare B keit möglichst abgegossen. Die unaufgelöste Masse, welche zuvor mit 1 Drachma destillirte ser angeruhrt worden war, liels auf Zusatz reiner rauchender Salzsäure von 1,140 spec. G weder ein Aufbrausen, noch eine Entwickelun Halogengas bemerken, selbst nicht bey Anwei einer viertelstundigen Siedhitze, zum Beweis wesenheit eines kohlenstoffsauren erdigen und des Manganoxyds. Der nach dieser Behanbleibende Ruckstand von Kieselerde konne durch Zusatz von noch einer Drachma Salzsay anhaltendes Sieden nicht völlig gelost werden halb zur Trennung desselben von der Flüssig Ganze auf ein Filter gegeben, und nach voll nem Abtropflen und Auslaugen desselben 🕏 fung der Flussigkeit folgendermalsen vern wurde:

Ein kleiner Antheil derselben wurde vorläblausaurem Eisenkali versetzt, um vielleich aus der Farbe des hierdurch bewirkten Nieder auf die Gegenwart des Kupfers schließen sen; allein es zeigte sich bloß eine schöne beblaue Trübung, deren Stärke einen ziemlichtheil Eisen in dieser Asche verrieth.

Die ganze ubrige Flüssigkeit wurde nung gleiche Theile getheilt, der eine mit Actzams flussigkeit bis zur Hervorstechung eines nu kleinen Antheils freyer Säure, bey völligem I ben der Flüssigkeit, versetzt; der andere h mit Actzammoniakslüssigkeit übersetzt, da

stark und anhaltend geschüttelt, die hierdurch ausgeschiedene phosphorsaure Kalkerde mittelst eines Filters getrennt, solche wieder in das Glas zurückgegeben und abermals mit 2 Unze Aetzamoniakflüssigkeit und gleichviel Wasser unter gelindem Erwarmen, wie vorher behandelt. Die durch das vorige Filter wiederum bell abgeschiedene Fhissigkeit zeigte keine bemerkliche bläuliche oder grünliche Farbe, sondern war, so wie die erste, ganz wasserklar; sie wurde bey mälsiger Warme bis zur Halfte verdanstet, wobey gleichfalls keine Farbenveränderung wahrgenommen werden konnte, und, mit Salzsäure übersetzt, in jede der auf diese Art behandelten Flussigkeiten sodann ein blanker Eisenstab gestellt, und die sich daran zeigenden Veränderungen. wie folgt, beobachtet: der in die erste Hälfte gestellte war nach 24 Stunden mit einem bemerkbaren, jedoch sehr schwachen kupferfarbenen Ueberzug belegt, welcher sich auch nach Entfernung des Stabes aus der Flussigkeit und völligem Abtrocknen, noch deutlich zeigte; der in die zweyte Hälfte gestellte war gleichfalls mit einem Kupferuberzug bedeckt. welcher jedoch beträchtlich starker war, als der am ersteren, und gleichfalls unverändert an demselben blieb.

Es wäre also hierdurch die Gegenwart des Kupfers in der Asche der Paradieskörner deutlich dargethan, zugleich aber auch die geringe Menge desselben erwiesen, und dadurch gezeigt, dass bey der
Ausscheidung desselben in so geringen Mengen wohl
nur allein die einfache galvanische Kette ein sicheres Resultat liefern könne, wenn uns alle andere

Reagentien verlassen; denn das blausaure Eisenkali, welches schon sehr geringe Mengen durch eine entstehende röthliche Trubung anzeigt, war hier ohne Erfolg angewendet worden.

### Zweyter Versuch.

Prufung der kleinen Kardamomen (Cardamomum minus).

500 Gran derselben wurden wie im ersten Versuche möglichst vollständig eingeäschert, und die blaugrüne, 37 Gran schwere Asche zweymal, jedes Mal mit 3 Unzen destillirtem Wasser unter abweckselndem Erwärmen tüchtig geschüttelt, um sie von allen auflöslichen Salzen zu befreyen. Da mir die blaulichgrune Farbe der Auflösung etwas nicht gewöhnliches zu seyn schien, so beschloß ich, die Natur der in ihr befindlichen Salze näher zu prüfen, und stellte deßhalb folgende Versuche an:

- a) Das Curcumäpapier wurde schnell und stark von ihr gehaunt; ein Beweis für die Gegenwart einer ansehnlichen Menge eines freyen Alkali.
- b) Beym Durchströmen einer Kohlenstoffsäure haltigen Luft und auf Zusatz von neutralem kleesauren Kali, wurde sie nicht getrübt, wodurch die Abwesenheit des Kalks sowohl im atzenden als kohlenstoffsauren Zustande bewiesen wird.
- c) Durch hinzugetröpfelte Säuren entstand ein starkes Aufbrausen, ein Beweis für die Gegenwart eines kohlenstoffsauren Alkali.

Kupfer-Gehalt einig. Pflanzenaschen. 347

Mit salzsaurem Platin versetzt, zeigte sich keine Trübung, zum Zeichen, daß das freye kohlenstoffsaure Alkali, kohlenstoffsaures Natron war.

Mit salpetersaurem Silber entstand nach Sättitigung eines Theils der Flussigkeit durch Salpetersäure ein starker käsiger Niederschlag, welcher das Daseyn einer großen Menge eines salzsauren Salzes anzeigt.

Salzsaurer Baryti bewirkte gleichfalls in einem Theil der mit Salzsäure gesättigten Flussigkeit, einen ziemlich starken weißen Niederschlags welcher ein gegenwärtiges schwefelsaures Salz verräth.

Auf Zusatz von blausaurem Eisenkali entstand in einem mit Salzsäure übersetzten Antheil der Flussigkeit, eine blaue Trubung, welche den Gehalt eines Eisensalzes deutlich darthut.

Da die Gegenwart eines auflöslichen Eisensalis jetzt in den Pflanzenaschen noch nicht häufig gewiesen ist, so hielt ich es wohl der Muhe hau untersuchen, an welche Saure das Eisenhier gebunden sey, und schlug dabey folgen-Weg ein:

Der Rest der Flüssigkeit, welcher noch 3 des sen betrug, wurde behuteam in einem gewom Porzellanschälchen zur Trockne verdunstet, reifse 6 Gran schwere (= 9 Gran aus der gan-Flussigkeit), an der Luft feucht werdende Salze, welche bey dem langsamen Verdunsten zum il in Würfeln, zum Theil in Blättchen und untlich zusammengehäuften krystallinischen Gruptlich zusammengehäuften krystallinischen Grup-

Reagentien verlassen; denn das Anit i welches schon sehr geringe V de anhatehende röthliche Trübung t zum Al-Erfolg angewendet word ussigkeit

mit i Drachm

Zwe' der zu dem ersten

Prüfung der kle eit war vollkommen

geilen destillirtem Wasser

acilen destillirtem Wasser alesare vermischt, entstand 500 Gr afen des blausauren Eisenkali suche missiphung, und nach einiger Zeit Niederschlag, der jedoch seines wegen dem Gewichte nach nicht blangr' ,ux suden konnte. Da nun bey der große Jarch das salpetersaure Silber gezeigter der Salzsäure es sich wohl schliefsen In diese allein mit dem Eisen verbunder absolutem Alkohol auflösliche Salz gebi 40 kann man mit Gewissheit annehmen, 🐌 der Asche gefundene auflösliche Eisensalz Eisen sey. Die Abwesenheit der salzsau erde bewies das Klarbleiben des Kalkwas einen Theil der mit gleichviel Wasser ve alkoholischen Auflösung. Die unaufge masse wurde nun mit einem Gemisch 🖜 viel absolutem Alkohol und Wasser anh schüttelt; das hierdurch Ausgezogene b Kochsalz, welches nach dem Abdampfen

sigkeit in kleinen Würfeln krystallisiet zu

Der Rest des durch diese Behandlung mi

aufgelösten Salzes, löste sich in destillie

ser rein auf, und verhielt sichbey der Pre

### chalt einig. Pflanzenaschen. 349

den entstehenden starken salzsaurem Platin durch ein Gemisch von schwe-

gufolge enthält die Asche der aomen an im Wasser auflöslichen

kohlenstoffsaures Natron
salzsaures —
schwefelsaures —
salzsaures Eisen.

aliche Rückstand wurde nun mit ½ Unze reiner trirter Salzsäure kochend behandelt, wobey a geringes Aufbrausen von entwickelter Kohsäure und ein schwacher Halogengasgeruch en liefs, die unaufgelöst gebliebene aufgebieselerde auf einem Filter gesammelt, em völligen Ablaufen alles Flüssigen wieder vorige Glas gegeben, nochmals mit 1 Drachme ne und ½ Unze Wasser ausgekocht und durch gebrauchte Filter das Flüssige davon ge-

Die klare Auflösung besals eine heligelbe gab mit blausaurem Eisenkali einen blauen It Aetzammoniak einen stark aufgequollenen schlag, der aus eisenhaltiger Alaunerde be-Sie wurde wie im vorigen Versuche in a getheilt, die eine mit Aetzammoniakflüsso lange versetzt, bis nur noch ein geringer berschufs zugegen war, die andere hingegen etzammoniakflüssigkeit ubersetzt, der entstandene aufgequollene Niederschlag durch ein Fitter getrennt, nochmals ausgewaschen, die Auslaugsflüseigkeit der ersteren zugefügt, und in die en Hälfte ein blanker Eisenstab, in die zweyte ein polirte Zinkstange gestellt. An dem Eisen ließ sich nach 3 Tagen ein sehr schwacher kupferfarbene. Ueberzug bemerken, an dem Zink nach gleicher Zinksteils ein schwarzer von gewasserstofftem Zinkstheils ein röthlichgelber von mit dem Zinkmetzlerbundenen Kupfer.

Der Kupfer-Gehalt dieser Asche scheint als nach den angeführten Prüfungen geringer zu seyn als der der Asche der Paradieskörner. Noch musich bemerken, dass das blausaure Eisenkali in der zweyten Hälfte der salzsauren Ausziehung nach der Behandlung mit Aetzammoniak, keine röthliche Trübung bewirkte.

### Dritter Versuch.

Prüfung der Curcumäwurzel (Radices curcums).
longae).

zeln wurden, wie schon angegeben, eingeäscheit, und die blaugrüne, 110½ Gran betragende, sehr leicht feucht werdende, scharf, alkalisch schmeckende Asche dreymal, jedesmal mit 3 Unzen destillirten. Wasser ausgelaugt. Die Farbe der ersten Flüssigkeit war hellröthlich, die der andern wasserklar, sie wurde jedoch nach dem Filtriren ebenfalls ungefärbt, was mich bewog, den auf dem Filter zurück-

#### ub. d. Kupfer-Gehalt einig, Pflanzenaschen, 351

diesem Zwecke in concentrirter Salzsäure auf, und etzte einige Tropfen blausaures Eisenkali hinzu, wodurch sogleich eine schöne blaue Trübung und gleicher Niederschlog entstand, zum deutlichen Beweis, dass die rothe Färbung durch fein zertheiltes tothes Eisenoxyd, welches wahrscheinlich von einem sersetzten Eisensalze herruhrte, entstanden war, obgleich man auch wohl vermuthen könnte, dass solche Färbung durch Manganoxyd bewirkt sey, welches durch das Glühen in dem hali der Asche aufgelöst, das mineralische Chamäleon gebildet hatte, welchen aber wohl das so leichte ungefärbte Durchlaufen durch das Filter widersprechen möchte.

Die hellgelbliche, mit den auflöslichen Salzen der Asche angeschwängerte Flussigkeit brauste stark mit Sauren. wurde durch salzsaure Platinauflösung stark getrubt, ebenfalls durch salzsauren Baryt und salpetersaures Silber; durch neutrales sauerkleesaures Kali entstand eine kaum zu bemerkende Trubung; Kalkwasser (?) wurde von ihr nicht im mindesten getrubt. Der Rest der Auflösung bey mässigem Feuer zur Trockne abgeraucht, hinterliefs eine weise Salzmasse, aus welcher absoluter Alkohol etwas salzsaures Eisen und eine Spur salzsauren Kalk auszog; gleiche Theile absoluter Alkohol und Wasser trennten hierauf aus der rückständigen Masse salzsaures Natron und etwas kohlenstoffsauerliches Kali; und Wasser löste den Rest gänzlich auf, der sich als ein Gemeng von kohlenstoffsäuerlichem und schwefelsaurem Kali erwies; so dass demnach die auflöslichen Bestandtheile dieser Asche waren:

kohlenstoffsanerliches Kali salzsaures Natron schweselsaures Kali salzsaures Eisen salzsaurer Kalk eine Spur \*).

Der im Wasser unauflösliche Ruckstand wurd nun mit i Unze concentrister Salzsaure bis zue Sieden erwarmt, wobey man deutlich die Entwick lung von Halogengas wahrnehmen konnte, sodan die gelbliche Flussigkeit von der aufgequollene Kicselerde durch ein sauberes Filter getrennt, solch in das vorige Glas zuruckgegeben und nochmalsmi 1 Drachme Salzsaure und einer halben Unze Wasse kochend behandelt. Die davon getrennte helle Flus sigkeit zeigte sich bey der Prufung eines Antheil derselben mit blausaurem Eisenkali als sehr eisenha tig, hels jedoch aus der Farbe des Niederschlag keinesweges auf einen Kupfer - Gehalt schliefsen sie wurde nun nach Anleitung des vorigen Versuch in zwey Hälften getheilt, beide, wie angegeben, mit Aetzammoniakflussigkeit behandelt und poliste Ei senstabe in dieselben gestellt. Der in der erster Halfte befindliche Stab zeigte schon nach 3 Stunder einen deutlichen kupferfarbenen Ueberzug, der sich nach einigen Tagen sehr vermehrt hatte; der in der

<sup>\*)</sup> Der beträchtliche Gehalt dieser Wurzel an salesauren Kalk zufolge der in Trommsdorffs Journ. d. Ph. B. 15. S. 109 befindlichen Analyse derselben von Vogel and Pelletier wäre hiernach kleiner; es kann jedoch dutch das Glühen eine Austauschung der Bestandtheile der Salze bewirkt worden seyn.

b. d. Kupfer-Gehalt einig, Pflanzenaschen, 353

Tagen einen gleichgefärbten metallischen Ueberzug bemerken, verrieth aber schon durch die blassröthliche Trubung auf Zusatz von blausaurem Eisenkali zu einem Antheil der mit Saure übersetzten Flussigleit, deutlich das darin aufgeloste Kupfer.

Es ware demnach auch der Kupfer-Gehalt der Asche der Kurkumawurzeln unbezweifelt dargethan, obgleich nicht in großerer Menge als bey den vorter untersuchten Pflanzentheilen.

#### Vierter Versuch,

Prufung der Galgantwurzel (Radix galangae.)

2000 Gran reine Galgantwurzeln wurden, wie mehr angefuhrt, eingeäschert, die 46½ Gran schwere, hellgraue Asche hierauf, nach dem Zerreiben in einem Achatmorser, durch 4 Unzen Wasser von allen anfloslichen Salzen befreyt, der Ruckstand mit 5 Unze concentrirter Salzsaure und gleichviel Wasser bis tum Sieden erhitzt, die blassgelbe Flussigkeit mittelst eines Filters von der unaufgelösten Kieselerde getrennt, und diese nochmals auf gleiche Weise mit Drachma Salzsiure und Junze Wasser möglichst ausgelaugt; hierauf das Ganze in zwey Hälften getheilt, wie in den vorigen Versuchen mit Actzammoniak behandelt, und in die erste eine poliste Eisenstange, in die zweyte eine Zinkstange gestellt. Der Erfolg hiervon war, dass nach 24 Stunden sich an der Eisenstange hier und da ein sehr schwacher kupferfarbener Ueberzug bemerken liefs, an der Zinkstange jedoch nur ein schwacher Schein einer Messing - Farbe.

Journ. f. Chem. u. Phys. 17. Bd. 3. Heft. 23

Obgleich nun durch diese Prüfung der KupferGehalt der Asche der Galgantwurzeln wohl als wahrscheinlich dargethan ware, so erfordert doch seine
so sehr geringe Gegenwart eine nochmalige Zerlegung und zwar von größern Mengen, indem bey
so schwachen Farbenerscheinungen, das mehr oder
weniger gefarbte Sonnenlicht gewiß einen großen
Einfluß haben kann, und leicht Irrthumer herbeyzufuhren im Stande ist. Ich behalte mir daher vor,
eine bestimmtere Entscheidung hieruber durch kunftig folgende Versuche zu geben.

#### Rosultate.

Es ergiebt sich aus den hier angeführten Versuchen:

- 1) Dass auch ausser dem Zittwer und der Vanille, die Aschen anderer verwandter Pflanzen Kupfer enthalten, und dasselbe in dem Pflauzenreiche wohl allgemein verbreitet zu seyn scheint.
- 2) Dass die Erkennung und Ausscheidung der Kupsers, wegen seiner geringen Menge, sehr schwierig ist, und man sich am sichersten zu diesem Zwecke der einsachen galvanischen Kette bedienen kann.
- 5) Dass man aus dem Nichterscheinen eines kupferfarbenen Ueberzugs, bey mehrstündiger Beruhrung des Metalls mit der Flussigkeit, nicht auch sogleich auf die Abwesenheit des Kupfers schließen könne, da derselbe sich erst oft nach einigen Tagen zeigt.

Ich behalte es mir noch vor, diese Prufungen weiter auszudehnen, und vorzüglich auch einigeverwandte inlaudische Pflanzentheffe auf Kupfer zu untersuchen, woraus dann gewiß das mehr oder weniger allgemeine Vorkommen desselben in den Pflanzen sich noch deutlicher ergeben wird.

### Ueber

en farbenden Stoff der Kaffeebohen und den darin angenommenen bittern Stoff.

Von

#### BRUGNATELLI.

Nach Gaultier de Claubry\*) vom Prof. Meinecke.

Einige Unzen wohl zerstoßener, ungerösteter affeebohnen wurden in einem gläsernen Gefäße mit weiß vermischt: nach 12 Stunden hatte das Eyeiß eine schöne Smaragdfarbe angenommen. Diese atsache ist schon von Seguin bekannt gemacht orden.

2. Das grüne Eyweiss giebt dem Papier dieselbe rbe: es gerinnt in der Hitze, ohne sich zu veränn, und wird durch Chlorin entfärbt, wie fast alle lanzenfarben.

Mit Alkohol behandelt, gerinnt das Eyweiss, und eilt dem Alkohol seine grüne Farbe mit, ohne seieigene zu verlieren.

In der Salzsäure gerinnt das grüne Eyweis und mmt eine rothe Farbe an. Verdünnte Schwefelure und Salpetersäure bringen dieselbe Wirkung rvor. Citronsäure entfärbt das grüne Eyweis.

<sup>&#</sup>x27;) Annales de Chemie 1805. Sept.

### 356 Brugnatelli über den färbenden Stoff

- 3. Gerösteter Kassee ertheilt dem Eyweiss keine Farbe.
- 4. Die Kasseebohnen nehmen, nachdem sie das Eyweiss gesärbt haben, eine dunkelgrüne Farbe an.
- 5. Die Abkochung der Kasseebohnen von-schwacher gelblich grüner Farbe giebt, mit Eyweiss vermischt, nach einigen Stunden ein schönes sanstes Grün. Wenn man etwas Kali der Abkochung zusetzt, so entwickelt sich in einigen Stunden ein lichtes Grün.
  - 6. Die mit Wasser abgekochten Kaffeebohnen färben das Eyweis in einigen Stunden schön grün.
  - 7. Eine halbe Unze Alkohol, welche acht Tage über einer halben Unze Kassee gestanden hatte, schien nichts aufgelöst zu haben. Der Alkohol behält seinen Geruch unverändert, bleibt ohne Geschmack und durchsichtig, wird aber etwas gelb gefärbt. Mit Eyweiss vermischt, gerinnt dieses und bleibt weiss, allein nach einigen Stunden bekommen der Alkohol und das Eyweis eine tressliche smaragdgrüne Farbe.

Der über dem Kassee gestandene Alkohol nimmt mit Natron eine grünliche Farbe an: mit Ammoniak wird derselbe gelb und giebt mit schweselsaurem Eisenoxyd eine grüne Farbe.

Das mit diesem Alkohol benetzte Papier ist vollkommen farbenlos, und färbt sich durch Ammoniak.

- 8. Wenn das durch Wärme geronnene Eyweiss mit ungeröstetem Kassee in Berührung kommt, so werden die berührten Puncte nach einigen Stunden grün gesärbt.
- 9. In dem Serum des menschlichen Blutes fällen die Kasseebohnen nach einigen Stunden den fär-

benden Stoff sehr lebhaft roth und das überstehende Serum nimmt eine tressliche grüne Farbe an.

- 10. Dem Eydotter und der Milch ertheilt der Kasse keine Farbe: wenn aber die Milch lange Zeit mit dem Kasse in Berührung bleibt, und dann mit Eyweis vermischt wird, so särbt sie sich grün.
- zen Harn übergossen, benimmt demselben nach Verlauf einiger Tage seinen unangenehmen Geruch und ertheilt ihm den Geruch nach Kassee. Wird der Harn nach drey Stunden abgesondert und mit Eyweiss vermischt, so verliert er den Kassegeruch und nimmt den eigenthümlichen Geruch wieder an; das Eyweisserhält in zwey Tagen eine grüne Farbe.
- 12. Die Kaffeebohnen, welche das Eyweis lichte grün gefärbt haben, zeigen nach einigen Tagen einen Rand von lichtgelber Farbe. Wenn die Körner vom Eyweis getrennt, gewaschen und getrocknet werden, so ertheilen sie dem Eyweis von neuem eine treffliche grüne Farbe.
- bischem Gummi, welcher durchsichtig und farbenlos war, gelegt: nach zwölf Stunden nahm derselbe
  den Kaffeegeruch an und wurde bräunlich. Mit Eyweiss vermischt, nahm dieser nach einigen Stunden
  eine grünliche Farbe an.

Smaragdgrüne, aus dem Kaffee, vermittelst Natron, gezögene Farbe. Besondere, an der Auflösung bemerkte Erscheinung.

Gestossener Kassee, in eine hinlängliche Menge reinen Wassers, welchem einige Grane Natron zu358 Brugnatelli über den färbenden Stoff

gesetzt waren, gab nach Verlauf von 24 Stunden ein Grün, welches nach und nach tief smaragdgrün wurde.

Eine Unze dieser grünen Tinctur wurde in ein wohl verstopftes gläsernes Gefäs eingeschlossen, so dass nur wenige Luftbläschen zurückblieben. Nach sechs Tagen verlor sich bey einer Temperatur von 15°R. die grüne Farbe und wurde dunkelgelb. Einige Tropfen dieser Flüssigkeit in ein Glas gegossen, nahmen nach einigen Stunden wieder die hellgrüne Farbe an.

Wenn die grünc Tinctur an der Sonne bis zur' Trockne abgedunstet, wieder aufgeweicht und mit Gummiwasser auf Papier getragen wird, so färbt sich dieses grün.

Treffliche mit alkoholischer Natronlösung aus dem Kaffee gezogene grüne Farbe.

Line Unze zerstoßenen Kasses wurde in zwey Unzen Alkohol, welchem zwey Gros Natronlösung zugesetzt waren, geschüttet. Man erhitzte die Flüssigkeit in einem gläsernen Gefäse: nach zwey Stunden wurde die Flüssigkeit grün, aber die Farbe weit satter. Nach zwey Tagen bewirkte Wasser in der Auslösung keinen Niederschlag. Nachdem die alkoholische Auslösung an der Sonne abgedunstet und der Luft ausgesetzt worden, so blieb ein tressich smaragdgrüner Stost zurück, welcher weit angenehmer und glänzender war, als der mit bloßer Natronlösung erhaltene, und sich leichter zum Färben anwenden ließ.

Einwirkung des Ammoniaks und anderer Flüssigkeiten auf die Kaffeekörner.

Eine halbe Unze Ammoniak auf eine halbe Unze zerstoßenen Kasses gegossen, nahm sogleich eine tressliche Farbe an, welche an Sattheit zunahm und nach 24 Stunden tief gesärbt wurde. Die Kasseekörner wurden ebenfalls gelb gesärbt, und sarbten von neuem das Ammoniak, gleichfalls in wenigen Stunden. Von neuem abgesondert vom Ammoniak und mit destillirtem Wasser übergossen, erhielten sie in einigen Stunden eine schöne grüne Farbe und gaben dieselbe Farbe dem Wasser. Dasselbe geschah mit Ammoniak.

Das durch Kaffeekörner gelb gefärbte Ammoniak wird durch Säuren entfärbt. Der Sonne ausgesetzt, bis das Ammoniak sich gänzlich verslüchtigt hat, verliert die Flüssigkeit ihre gelbe Farbe, wird geruchlos und trefflich grün; auch die vom Ammoniak abgesonderten und der Luft ausgesetzten Körner gehen aus Gelb in Grün-über.

'. Nichtanwesenheit des 'bittern Stoffs im ungerösteten Kaffee.

Die gelbe, vermittelst Ammoniak, aus den Kaffeekörnern gezogene und durch Abdunstung von der Flüssigkeit abgesonderte Substanz war nicht bitter, und sehr verschieden von dem bittern Stoff, welchen Seguin mit Alkohol aus ungeröstetem Kaffee erhielt, wenn dieser einer Temperatur von — 5° R. ausgesetzt wurde, um daraus das Oel zu scheiden.

### 360 Brugnatelli üb. den färbenden Stoff etc.

Wenn der über ungeröstetem, gelb gefärhtem Kaffee lange gestandene Alkohol an der Sonne bis zur Honigconsistenz abgedunstet wurde, so setzte sich das Oel an den Seitenwänden des Gefäses ab, und der Rückstand fühlte sich salbenähnlich an. Derselbe war etwas bitter, aber diesen Geschmack muß man der Mischung des färbenden Stoffs mit dem Oele und dem Alkohol zuschreiben: denn wenn letzterer durch die Hitze abgesondert wird, so verschwindet alle Bitterkeit.

Der ungeröstete Kasse giebt beym Kauen kein Zeichen der Bitterkeit, und man sindet sie auch nicht in dem Ausguss und in der Abkochung. Der eigenthümliche Geschmack des Kasses muss keinem bittern Stosse, sondern dem darin enthaltenen Oele von besonderm Geruch und Geschmack zugeschrieben werden. Die Anwesenheit des aromatischen Oeles, das von Seguin bemerkt worden, zeigt sich auch durch eine Veränderung des reinen Wassers, wie dieses bey vielen andern, ein aromatisches Oel enthaltenden, Samen geschieht.

### Auszug

des

# meteorologischen Tagebuches

v o m

Professor Heinrich

i n

Regensburg.

May, 1816.

Mo-	Barometer.							
Tag.	Stunde.	Maximum.	Stunde,	Minimum.				
1. 2. 5. 4. 5.	10 F. A. 11 A. 10 A. 4 F. 9. XX. F.	26"9", 26 26 so, 84 27 1, 36 27 1, 28 27 0, 89	a F. 6 A. 6 A. 4 F. 4 A. 7 A.	26" 8", 81 26 9, 68 26 11, 48 26 21, 45 27 0, 21				
6. 7. 8. 9. 10.	10 A. 10 A. 5 F. 45 F. 10 F.	26 10, 91 26 11, 88 26 11, 10 26 7, 48 26 9, 13	12 Mitt. 6 F. 10 A. 12 Mitt. 4 F.	26 9, 7° 26 10, 68 26 8, 25 26 6, 04 26 7, 70	A STATE OF THE PARTY OF THE PAR			
11. 12. 13. 14. 15.	10 A, 10 A, 10 A, 9 A, 9 A,	26 6, 58 26 7, 48 26 10, 35 27 0, 51 27 1, 36	5 A, 5 F, 3 A, 3 F, 3 F, 3 F,	26 5, 43 26 6, 67 26 7, 62 26 10, 56 27 0, 46				
16. 17. 18. 19. 20,	9 F. 4 F. 9 A. 105 A. 9 F.	27 ,1, 44 26 11, 15 26 9, 28 26 10, 72 26 10, 71	7. 9. A. 6 A. 4 A. 7 A. 7 A.	27 0, 34 26 9, 02 26 8, 11 26 9, 68 26 10, 08	0 2 E O			
21. 29. 25. 24. 25.	8 F. 8F. 20 A. 10 A. 20 A. 10 F.	26 10, 10 26 8, 89 26 10, 06 26 11, 38 26 11, 90	6 A. 2 A. 4 F. 4 F. 4 A.	26 8, 37 26 8, 82 26 10, 59	N 2 6 8 8			
26. 27. 28. 29. 30. 31.	9 A. 8, 10 F. 9 A. 3 F. 9 F. 4 F.	27 1, 42 27 1, 86 27 0, 92 27 0, 64 26 11, 56 26 11, 14	3 F. 3 A. 6.9. A. 9. 21. F. 7 A. 6 A. 4 A.	27 I, 10 2 27 0, 21 2 26 11, 72 2 26 11, 18 8	「中では気候の」			
Jm ganz, Monat		27 2, 86	l. 11ten A.	26 5, 43 2	The same of the sa			

ermometer.		Hy	gro	meter.	Winde.		
	Mi-	Me- dium,	_	Mi-	Vic- dium,	Tag.	Nacht.
	5,7 4,5 4,8 4,8 4,2	11,06 11,56 10,00 6,73 6,27	954 958 911 755 834	824 829 737 716 742	903,6 899,4 048,1 748,6 784,8	NW NO.1 O, 1 SO W. 1 SW.NW 5 NW.SW, 2	
A STATE OF	6,0 4,7 5,5 4,9 5,7	7,98 6,75 8,95 6,83 5,52	815. 826 838 712 783	639 678 657 698 674	748,0 769,7 761,6 723,0 733,1	5W NW.2;5 NW. 2 SW.1; 2 SW.1, 2 VVNVV.2	W.SO. 1 SW, 1 W. 2; 3
Jan 2 a a no	5,1 3,7 2,2 0,6 2,5	6,74 6,30 4,87 4,48 6,73	749 816 812 775 805	665 697 685 614 683	724,4 762,3 749,7 690,6 752,4	WSW. 1 W. 9 SW. 2 NW. NO. 1 WNW. 3	SW. NW. 1 SW. 1. W. SO. 1 VV. 2 O. 1
The state of the s	2,2 2,0 1,2 7,0 9,0	7,54 7,87 10,15 11,86 11,97	872 882 884 854 855	580 730 739 740 622	758.1 823.9 825.8 791.5 769.9	NO. 1 NW. 2 SO.SW. 2 SO.NO. 2 NNW. 1	NW. 1 NNW. 1 NW. 1; 2 WNW. 2 NNW. 1
STATE OF THE	24,9 20,0 20,8 21,2 20,5	16,00 13,18 14,56 14,17 15,60	848 804 833 808 874	670 626 582 656 655	764,4 705,9 727,9 737,5 787,1	NO. 1 NO.8W. 1 SW. 1 SW. SO. 1	NO. 2 8W. 4 O. SVV. 1 OSO. 1 NW. SW. 2
	21.0 8:0 7:0 7:8 9:0 9:0	13,37 11,43 8,04 10,98 10,75 11,66	806 831 635 83 720 787	625 679 598 695 615 675	728.7 771.7 612.7 615.6 655.5 726,2	SW. 50. 1 NW. 2 SW. 50. 1 WNW. 1	NW. 1' NW. 1; 2 W. 1 W. 1 WNW. 1 W. 1
	0,6	9,75	954	580	757,41		_

#### TARABAN TO THE TARABLE TO THE TARABAN TO THE TARABA

	Vormittag.	Nachmittag.	Nachts.	
3. 5.	Heiter. Heiter. Sohön. Trüb. Reg. Storm.	Schön, Schön, Schön, Regen, Wind, ent- fernt Gewitter Trüh,Regen, Sturm.	Heiter. Heiter. Trub. Vermischt.	Heitere Tage Schöne Tage Vermischte Tage t Trübe Tage
5.	Trab. Wind.	Trab. Wind.	Trub, Regen.	Wundige Tage Stürmische Tage
6. 7. 8. 9.	Find Wind, Regen. Früb. Wind, Begen. Trüb. Begen. Trüb, Regen. Begen. Wind,	Trub, Sutrmisch, Trub, Wind, Regen, Trub, Wind, Gew, Trub Regen, ent- fernt, Gewitter, Regen, Wind,	Trüb. Regen. Vermischt. Vermischt. Trüb.Regen Sturm. Trüb.Regen.Wind.	Tage mit Nobel Tage mit Regen & Tage mit Heif Tage m.Gew. entf. Tage m.Oraupeln.
15.	Trab. Regen. Trub Begen.Wind. Rotf. Trub. Reif. Rogen. Verm Vermischt.	Trüb. Regen. Verm. Wind. Trüb. Regen. Regen; Graupeln. Vermischt. Wind.	Trub, Regen. Vermischt, Eis. Vermischt. Vermischt.	Heitere Nächte Schone — Vermischte — Trübe — Windige — Stürmische —
16, 17. 18.	Heiter. Heiter.	Schön. Schön. Wind. Vermischt. <sup>1</sup> Gewitter, Regen.	Trab.	Nächte m. Nebel Nächte mit Regen Nächte m. Gewitt
20.		Vermisoht.	Regon, enti Gewitt. Trub. Heiter.	Nachtem, Nord). Betrag des Regs
모1.	Vermischt.	entfernt, Gewitter. Trub,		34 Linien.
22. 23. 24. 25	Trüb. Trüb. Regen.	Trith. Regen. Vermischt. Vermischt, Schon.	Trub, Regen, Trub, Regen, Schon, Trub,	Betrag der Ausdetung 1651/2 Linke Hetrschende Win W. SW. NW
26 27 28 29 30	Trub. Wind Regen. Trub.	Trüb.Wind.Regen. Trüb Trüb. Regen. Trüb. Regen. Vermischt.	Vermischt. Trüb. Regen. Trüb. Begen. Trüb. Vermischt. Trüb.	Zahl der, Beobac tungen 317.
31		Trab. Regen.	Trab. Regen.	

Im ganzen Monat war die Soune nie ohne Flecken; in den ersten und lets Tagen waren sie am zahlreichsten. Zu Ende des Monats sehr hohe Donau. D Frost und Rolf vom 15 und 24 hat hier weder dem Obst, noch dem Weitrimerklich geschadet: auch die Feldfrüchte haben sich sehr erholt.

### Auszug

d'e s

## neteorologischen Tagebuches

v o m

Professor Heinrich

i n

Regensburg.

Juny, 1816.

Mo-	Barometer.							
Tag.	Stunde.	Maximum.	Stunde,	Minimum.	Mediam			
2. 3. 4. 5.	9 A. 8½ Γ. 9½ A. 10 Γ. 9 F.	27" 0", 36 27 0, 66 26 11, 83 27 0, 02 26 10, 28	6 A. 12 Mittag 10 A.	26"20",56 26 21, 82 26 11, 22 26 10, 62 26 8, 47	27 0, 27 26 11, 32			
6 <sub>1</sub> 7. 8. 9.	20 A. 10 F. 42 F. 21 F. 9 A.	26 9, 40 26 9, 81 26 8, 33 26 7, 38 26 8, 76	8 F. 6 A. 9 A. 3 F. 5 A.	26 5, 95 26 9, 22 26 7, 26 26 6, 56 26 6, 41	26 7, 78 26 9, 56 26 7, 81 26 7, 66 26 7, 14			
11. 12. 13. 14.	10 A. 9 A. 7 F. 6 F. 8 A.	27 0, 00 27 1, 25 27 1, 51 27 0, 07 26 10, 42		26 9, 89 27 0, 31 27 0, 58 26 10, 51 26 9, 58	26 10, 98 27 0, 74 27 1, 00 26 21, 25 26 9, 91			
26, 17. 18. 19. 20.	8, 10 A. 4 F. 10 A. 9 A. 7 F.	26 21, 35 26 10, 65 26 10, 86 27 0, 49 27 0, 22		26 10, 24 26 9, 11 26 9, 60 26 10, 69 26 11, 80	26 10, 78 26 9, 91 26 10, 17 26 11, 55 27 0, 01			
21. 22. 23. 24.	9 A. 9 A. 8 F. 4, 6 F. 8. 10 A. 10 A.	27 0, 09 27 0, 19 26 11, 90 26 10, 03 26 9, 86	5 F. A. 4 A. 12 Minsg	26 11, 07 26 9, 58	26 11, 97 27 0, 00 26 11, 45 26 9, 81			
26, 27, 28, 29, 30,	10 A. 4 F. 8 A. 10 A. 8 F.	26 10, 49 26 9, 87 26 10, 13 27 0, 11 26 11, 76	4½ Γ. 6 A. 6 F. 4 F. 6 A.	26 9, 78 26 8, 11 15 9, 17 26 10, 74 26 10, 90	26 10, 16 26 9, 01 26 9, 67 26 11, 58 26 11, 35			
Jin gat.z. Morat	den 13. F	27 3, 52	den 6, F.	26 5, 93	25 10, 46			

hermometer.		Hygrometer.		Winde.			
	Mi-	Me- dium.	Ma- xim,	Mi- nim,	Me- dium.		Nacht.
5,4 2,5 2,9 3,5 4,5	8,1 9,0 9,8 9,0	12,80 12,71 11,49	806 835 837 879 802	607 043 086 052 753	722,2 754,0 777,5 825,5 757,5	W.N.V. N.W. O 1 N.W. N.W. W.N.W. 2 W.N.W. 2	W SW. 1
Sanda Sanda	5,5 4,7 5,2 7,1 8,6	7:84 8:19 8:12 9:76 11:50	788 829 789 778 840	703 672 698 650 036	752,2 750,3 741,9 713,0 726,4	WNW.2 SW. 1 SW. 2 SW.11 2 O.1NW.2	W-W. 1 5W.SO. 1. 8W. 2 8W. 1
00000	6,8 9,2 10,5 12,0 11,8	10,96 14,29 26,18 16,54 15,35	792 850 864 876 817	654 720 701 649 484	722;5 795;4 795;4 749;4 675;8	NO. 2 O. 1 O. W. 1	SO, N. 1 N. 10 O N. 1 W. 20 N. 20 N. 20
6 5 5 A4	11,7 10,2 10,5 10,6 10,5	12,61 14,42 12,20 11,51	748 814 726 717 766	548 620 575 648 619	639,8 733,9 659,5 687,6 719,7	NW. 1 NO. 1; 2 NW. 1 NW. 2 NW. 1; 2	NW. 2 N. 1; 2 NW. 2 NW. 2 WNW. 1, 2
50 g g G G G G G G G G G G G G G G G G G	10,5 9,2 9,0 9,4 8,3	12,80 13,21 13,58 12,56 10,64	782 791 819 814 789	663 610 576 534 740	726,8 718,4 699,1 708,1 761,5	NNW. 1 W. N. 1 NO. 50. 1 O. W. 1; 2 WSW, 2	NW. 1 NNO, 1 OSO, 1 SW, 1 SVV, 1
- 8.5 kg 2.5 kg	8,7 6,0 7,8 8,0 9,7	10,80 11,49 9,54 12,61 13,79	796 836 636 809 801	684 610 583 525 598	740,5 731,4 035,2 711,0 754,4	O O, f 5W, 1 NW, 2	NO. 80. 1 W8W. 2 O.O. 1 WAW. 1 O. NW. 1
a	4.7	12,01	879	484	7 <u>5</u> 0₂90		-

-0.24 -

and the same of the

- 18 mm

0.0	
60	
-0	
74	
_	
	_
AT	_
440	_
	_
P4	_
	_
	_
	_
_	

### Witterung.

Summ Uebai da Witt

8.84	Denemberenene	************	********	Managa
		Nachmittag.	Nachts.	
2. 3. 4. 5.	Trub, Regen. Trub, Trub. Vermischt, Wind, Trub, Wind Begen.	Trüb. Trüb. Wind. Verm. Wind. Trüb. Wind.	Vermischt. Trüb. Vermischt, Trüb. Trüb. Vermischt. Trüb. Trüb.	Heitere S Schöne T Vermischt Trübe To Windige
6. 7. 8. 9.	Regen. Wind. Trüb. Trüb. Wind. Trub. Regen. Trüb. Vermischt.	Trüb, Wind, Trüb, Regen, Wind, Trüb, Verm, Wind, Gewitt, Reg. Wind,	Trab. Trab. Trab. Beg. Wind. Trab. Begen. Regen. Trub.	Fage mit
11. 12. 15. 14. 15.	Schön, Wind, Helter, Schön.	Trub. Schön. Schön. entf.Gewitt. Regen. Verm, Reg. Gewitt.	Trüb. Heiter, Sobön. Heiter, Trüb. Nebel, Trüb. Regen,	Schöne K Vermische Trübe Na Windige i Nächte m
16. 17. 18. 19.	Vermischt.	Trub. Regen. Trub. Trub. Trub. Wind. Trub.	Trub. Trüb.Begen.Wind. Trüb. Wind. Trüb. Wind. Trüb.	Nächte mi Nächte m Betrag de 451/2 Lis
21. 22. 23. 24. 25.	Trüb. Trüb. Nebel. Trüb. Nebel. Vermischt. Trüb, Wind.	Trüb. Vermischt, Wind. Gewut, Reg. Wind. Trüb. Regen. Vermischt, Wind.	Trub. Vermischt. Schön. Nebel. Schön. Nebel. Vermischt. Trüb.	Betrag d dunstumg nien, Herrsches NW, S
28.	Trüb. Wind. Nebel. Vermischt. Trüb. Regen. Nebel. Vermischt. Vermischt.	Trüb. Wind, Trüb. Regen. Wind, Trüb. Regen. Trüb. Wind, Vermischt,	Heiter, Nebel, Regen, Tritb, Vermischt, Nebel, Vermischt, Heiter,	Zahl der tungen go

Die Sonne erschien nie ohne Flecken. Merkwürdiger Monat wegesten Wolkenbrüche und Ueberschwemmungen: wegen der zerstörende wetter: wegen der Külte beym höchsten Stande der Sonne: alles die das ganze südliche, zwischen zo und 50 Grad gelegene Europa verbte wie ich nicht zweiste, nach Asien und America, unter denselben Breetreckend.

#### Ueber

The Anwendung des Kupferoxyds zur derlegung organischer Substanzen und der die Zusammensetzung und Sattigungs-Capacitat der Weinsaure

vom

Prof. DOEBEREINER.

In meinen Abhandlungen über die Zusammenetzung der Holzkohle, der thierischen Kohle und der kohligen Saure wurde dargethan, dass das Kubferoxyd in hoher Temperatur sein Oxygen sehr eicht an (verdichtetes) Carbon und Hydrogen, aber hicht an Azot (oxydirtes Nitrogen) abgiebt, und dass sich daher, und weil es in der Hitze weder Waser noch Kohlensäure anzieht, zur Zerlegung orgahischer Substanzen vortrefflich eignet. Ich habe mich wieder vor Kurzem seiner bedient, um die Elemente der Weinsäure zu finden und da mir dadurch die Ueberzeugung geworden ist, dass es sich in allen Fallen, wo man sonst das oxychlorinsaure sali anzuwenden pflegt, gebrauchen läßt und nach neiner Erfahrung sicherere Resultate giebt, als Journ. f. Chem. u. Phys. 17. Bd. 4. Heft.

### 370 Döbereiner, üb. d. Anw. d. Kupfero:

letztes, so will ich das Verfahren beschreiben, ches ich bey seiner Anwendung befolge.

Ich verbinde zuvörderst die zu analysis Substanz chemisch mit Kupferoxyd, also mit Zerlegungsmittel selbst, entweder unmittelbar, und zwar meistens, durch zusammengesetzte wandschaft. Ich entwässere sodann die Ve dung in einer Temperatur, welche die des koc den Wassers nicht sehr übersteigt, und erso hierauf das quantitative Verhältniss der Bestandtl derselben dadurch, dass ich 10 bis 20 Gran der bindung in einem kleinen, genau abgewoge Silbertiegel unter dem Zutritte der Luft nach nach so lange erhitze, bis die Verbindung zen und als Rückstand reines Kupferoxyd erfolgt i Letztes wird sodann gewogen: der Gewichtsver welcher sich ergiebt, wird betrachtet als die M der mit dem zurückgebliebenen Kupferoxyd bunden gewesenen Substanz.

Dadurch dass ich die Verhältnisszahl des pferoxyds = 37,5 mit der Zahl des Gewichtsv stes multiplicire und das Product durch die velche die Menge oder Theile des zurückgebl nen Kupferoxyds ausdrückt, dividire, finde ich gleich die Sättigungs-Capacität oder die Ve dungszahl der zerstörten Substanz. Ein aus

<sup>\*)</sup> Es versteht sich, dass dieses Versahren nur sür stanzen gilt, welche erstens mit Kupseroxyd ve bar sind, und zweytens mit diesem keine slüchtige bindung bilden.

\*\*Dor.\*\*

zur Zerlegung organischer Substanzen etc. 371

Reihe meiner Erfahrungen genommenes Beyspiel mag diels näher erläutern:

pfer im Silbertiegel verbrannt, hinterließen 3,5 Gran Kupferoxyd, die Menge der mit dieser Quantität Kupferoxyds verbunden gewesenen und zerstört wordenen Weinsäurebetrugalso (10 — 3,5 =) 6,5 Gran: mithin entsprechen oder enthalten 1,5384... Gran weinsaures Kupfer 1 Gran Weinsäure, denn 10:6,5 = 1,53846... und 37,5 hupferoxyd (=30 Kupfer +7,5 Oxygen) nehmen hiernach (37,5 × 6,5 = 2437,5:3,5 =) 69.64... Weinsäure auf, woraus folgt, daß 69,64... Weinsäure eine Menge von einer Base sättigen, in welcher 1 Verh. oder 7,5 Oxygen vorhanden.

Ist auf diese Weise das innere (quantitative) Verhältniss der Verbindung ausgemittelt, dann wird zur Auflösung der mit Kupferoxyd verbundenen Substanz geschritten. Ich wende von der Verbindung eine Menge an, welche von letzter 5 bis 10 Gran enthält, und vermenge dieselbe aufs innigste mit so viel Kupferoxyd, als zur totalen Verbrennung des Carbons und Hydrogens der zu analysirenden Substanz erforderlich, was durch vorläufige Versuche erforscht wird. (Will man diese Versuche nicht anstellen, so muss man mit 1 Gew. Th. der zu zerlegenden Substanz wenigstens 18 bis 20 Gew. Th. Kupferoxyd in Berührung setzen, also von letztem eine Menge anwenden, welche gegen 3,75 bis 4 Gew. Th. Oxygen enthält). Ich gebe hierauf das Gemenge in eine ohngefähr 3 Zoll weite und 9 bis 12 Zoll lange an dem einen Ende zugeschmolzene Glasröhre, und füge an das offene Ende derselben,

### 372 Döbereiner, üb. d. Anw. d. Kupferoxyds

nachdem ihr leerer Raum mit Kupferspähnen ausgefüllt worden, damit so viel wie möglich alle atmosphärische Luft entfernt und bey erfolgender Gasentwickelung nichts von dem Gemenge fortgerissen werde, eine andere mit Stücken salzsauren Kalks , angefüllte und aufs genauste abgewogene Glasröhre, welche am anderen Ende mit einem / förmigen Gasleitungsrohr versehen ist. Nachdem letztes in die Hydrargyro-pneumatische Wanne unter ein mit , Quecksilber gefülltes Gefäss geleitet worden, wird nach und nach das Gemeng, mittelst einer Weingeistlampe, bis zum schwachen Glühen erhitzt. -Alles Hydrogen der mit Kupferoxyd verbundenen und gemengten Substanz wird durch das Oxygen des Oxyds in Wasser, alles Carbon in Kohlensäure verwandelt; und war Azot vorhanden, so tritt dieses gasförmig auf und begleitet die Kohlensäure. Das Wasser wird vom salzsauren Kalk angezogen, die Kohlensäure aber und das Azot gehen gasförmig in das mit Quecksilber gefüllte Glasgefäls über. Wenn bey fortgesetzter und verstärkter Hitze die Gasentwicklung aufhört, so ist der Process beentligt.

Die Menge dieser Producte wird hierauf dem Gewichte nach bestimmt: die des Wassers durch genaues Abwägen der Röhre, welche den salzsauren Kalk enthält, und die der Kohlensäure (und des Azots) erst durch Erforschung des Raums, den sie (und das Azot) einnimmt und dann durch Reduction desselben auf Gewichtstheile. Die Raummenge der Kohlensäure wird durch Absorption derselben mittelst Wasser, welches etwas Ammoniak enthält (wobey das Stickgas, wenn dieses vorhanden, zurück-

erlegung organischer Substanzen etc. 573

und die Gewichtsmenge derselben, durch mung ausgemittelt. Im letzten Falle setzt man wicht von 1 Cubikzoll Kohlensaure gleich Gran, denn 40 Cubikzoll desselben, welche multat der Verbindung von 5.7 Gran Carbon Oxygen sind, wiegen 20,7 Gran und das von kzoll Azotgas = 0,5375 Gran. In 1 Cubikroll säuregas sind ferner enthalten 0,1425 Gran and 0,3750 Gran Oxygen, und in I Gran Wasiches aus 1 Hydrogen und 7,5 Oxygen zusametzt ist, 0,1175. Gran Hydrogen und 0,8825 Dxygen. Hiernach lässt sich aus ider Menge blensaure und des Wassers die Quantitat des und Hydrogens der zerlegten Substanz durch fachste Berechnung finden. Das Feblende von kewandten Menge der in Untersuchung genom-Substanz, so sich nach Zusammenzahlung wichtstheile jener Elemente (und des Azots) er-Oxygen, welches mit letzten verbunden war.

Meich eine neue Thatsache zu geben, die von anstaltete Zerlegung der Weinsaure und das derselben, mittheilen. Eine Mengs (15.3850 einsauren Kupferoxyds, welche 10 Gran Weinsthielt, wurde mit 37.5 Gran Kupferoxyds gemengt, und das Gemenge in dem oben besoen Apparat erhitzt. Es erfolgten 2,50 Gran und 22,75 Cubikzoll oder (22,75 × 0,5176 =) Gran Kohlensäureges. Da 2,5 Gran Wasser 2,1175 =) 0,2937 Gran Hydrogen, und 22,75 ill Kohlensäuregas (22,75 × 0,1425 =) 3,2418

374 Döbereiner, üb. d. Anw. d. Kupferoxyds

Gran Carbon enthalten, und 10 - 0,2937 + 3,2418 - 6,4645, so sind die Elemente der Weinsäure

in 10
Hydrogen 0,2937
Carbon 3,2418
Oxygen 6,4645

Da 7 × 10 = 70 nahe die Zahl ist, welche die Weinsäure vorstellt, so ist 1 Verhältnis derselben zusammengesetzt aus:

Hydrogen  $7 \times 0.2937 = .2.0559$ Carbon  $7 \times 3.2418 = .2.06926$ Oxygen  $7 \times 6.4645 = 45.2515'$ 

Wir haben also in der Weinsäure, wenn wir die unbedeutenden Bruchtheile von der angegebenen Quantität ihres Hydrogens und Oxygens wegnehmen, 2 stöchiometrische Antheile (Verhältnisse) (=2×1) Hydrogen, 4 Antheile (=4×5,7) Carbon und 6 Antheile (=6×7,5) Oxygen, und wir können daher, wenn wir annehmen, dass in derselben eine Verbindung von Carbon mit Hydrogen, die Base oder das Radical und eine Zusammensetzung aus Carbon und Oxygen die Säure oder das säurende Princip bildet, die Weinsäure zusammengesetzt betrachten aus

zerlegung organischer Substanzen etc. 575

weinsäure = 7.7 + 3×20.7=69.8, ein Resultat, welches nicht nur die auf die oben angegebene Art gemindene Sättigungscapacität dieser Säure auffallend bestätigt, sondern auch darthut, dass dieselbe in Hinsicht ihrer Zusammensetzung den Gegensatz des Alkohols, welcher, wie ich in Schweigger's Journal zür Chemie und Physik Bd. XVII. S. 189 gezeigt babe, aus

Weinbase, was er auch in der That ist, betrachtet Weinbase, was er auch in der That ist, betrachtet werden kann. Und so ist es nicht unwahrscheinlich, dass im Traubensaste Zucker und Weinstein in bestimmten Verhältnissen vorhanden seyn, und dass aus Alkohol, der vielleicht schon in der Frucht uch gebildet wird, und Weinsäure, Zucker entstehen könne.

### Ueber

# Gasbeleuchtung in London, Wilson's Hygrometer etc.

vom

Prof. Dr. SCHWEIGGER.

Aus einem Schreiben desselben aus London von 12 Sept. 1816 an Bergrath Döbereiner.

#### Lieber Freund!

Du wundertest Dich vielleicht, dass ich bisher noch nichts von der Gasbeleuchtung in London schrieb, die jedem hier ankommenden Fremden ein so angenehmes Schauspiel gewährt. Zum Ersatze dafür sollen hier desto genauere Angaben folgen, so weit ich solche durch eingezogene Erkundigung bey mit der Sache näher bekannten Männern erhalten konnte:

18000 bis 19000 Archand'sche Lampen, in denen aus kleinen Oessnungen strömendes Kohlenwasserstossgas gebrennt wird, glänzen täglich von Sonnenuntergang an in mehreren der schönsten Strasen von London. Die Gasröhren, welche unter Erde fort die brennbare Luft leiten, erstrecken a bereits über 65 engl. Meilen; und doch ist nur h bey weitem der kleinste Theil von London auf se Art beleuchtet.

Man sieht, dass man so langen Gasröhrenleigen ohngefahr dieselben Einwendungen entgesetzen könnte, welche man bey Gelegenheit des mreichen elektrischen Telegraphen Sommerrings aacht hat, dass aber eben durch die Aussuhrung Sache jene Einwendungen widerlegt sind. In That muss man sich wundern, dass nicht ein bengebrauch von jener unterirdischen Röhrenleiig, die ihre Scitenausgänge in alle herumliegende aser nimmt, gemacht wird, um hie und da, 🍍 bedeutende Geschäfte zwischen entfernt liegen-Häusern sind, nach Sommerrings Art telegraphisch correspondiren. So würden jene Röhrenk itungen. nur für die Nacht gemacht sind, zugleich zu Gefästen des Tages dienen. Doch diess nur im Vorgehen. Auch jene Gasbeleuchtung ist übrigens liglich das Unternehmen einer Privatgesellschaft, die meisten bedeutenden Unternehmungen, wel-England seinen innern Wohlstand verdankt. a sicht nirgends mehr, als hier, dass die Welt be, wie eine Uhr, wenn man sie nur gehen lifst. Capital joner Privatgesellschaft zur Gusbeleuching wurde ubrigens kurzlich vom Parlament auf ooo Pf. St. limitirt, um auch die Entstehung aner ähnlicher Privatgesellschaften möglich zu maen und nicht eine allein machtig werden zu las-Ja die Regierung hat seit kurzem selbst eine

378 Schweigger üb. Gasbeleucht, in London,

Unternehmung der Art begonnen, und den durch sein Buch über Gasbeleuchtung und mehrere andere Schriften rubmlich bekannten Herrn Accum, einen deutschen Chemiker, in London berufen, die neu er baute königliche Munze, nebst den damit verbundenen Nebengebäuden zur Reinigung und Ausschmelzung des Goldes, Silbers und Kupfers und allen dazu gehörigen Geschäftshäusern und Wohnungen mit hohlengas zu erleuchten. Der Inhalt, des Gasbehak ters zu diesem Zwecke wird 20,000 Cubikfuls betragen, und die Quantitat Gas, welche Herr Accum sich verpflichtet hat, täglich während sechs Stunden, jenen Gebäuden zu liefern, ist gleich der Erleuchtung, welche 6000 Talglichter (6 auf das Pfund gerechnet) in derselben Zeit gewähren könnten. Sonach ist dieser gegenwärtig von Herrn Accum angelegte Gasapparat der erste isolirte Apparat von beträchtlicher Größe in London. Denn ein kleinere isolirter Apparat der Art befindet sich, abgesehen von auf diese Art erleuchteten Fabrikgebäuden, auch z. B in der Apothekerhalle, wo pharmaceutische Prapa rate im Großen bereitet werden, eine Anstalt, welche ich mehrmals besuchte und über die ich, weil sie in der That schr interessant ist, gelegenheitlich mehr sprechen werde. Uebrigens ist es schon in öffentlichen Blattern erwahnt, dass die Regierung eben falls beschlossen habe, den St. James Park, die Zugange zum Pallaste des Königs, das Haus des Prinz Regenten, die Admiralität und die Schatzkamme auf diese neue Art zu erleuchten, und Herr deene rehielt den Auftrag, Bericht hinsichtlich der zwech

sigsten Aushihrung dieses Unternehmens zu erten.\*)

In Bristol, höre ich, errichtet man Gasapparate die Erleuchtung der ganzen Stadt; in Liverpool hieht ein gleiches; eben so in Dublin. Die Kodes Apparats für Dublin, nebst 50 engl. Meilen röhren, sind auf 66,000 Pf. Sterling berechnet. Die it Preston und der Flecken Stoney-horst in Laner sind bereits auf diese neue Art erleuchtet.

In Rucksicht der Construction dieser Apparate, n. außer dem, was Lampadius in unserer Zeitsift daruber sprach, besonders auf das von Lamius übersetzte Buch des Herrn Accum verwiesen den, obwohl sich die Einrichtung, gemäß den aachten Erfahrungen, bey jeder neuen Anlage verkommnet. Statt der Hahne, um das Gas in die Lameinzulassen, bringt z. B. nun Herr Accum eine von Quecksilberventil in Anwendung. Das so tige Oelfnen und Schließen der Hähne bewirkte alich, daß diese selten langer, als sechs Monate ikommen luftdicht waren. Diesem Uebel ist ich den Gebrauch des Quecksilbers, das durch eine traube gehoben oder gesenkt, nach Belieben den sitt des Gases abschließt oder verstattet, vollkomstitt des Gases abschließt oder verstattet.

So eben erfahre ich, dass Herr Accum die Veranstaltung zur Beleuchtung sicht bloss aller dieser Plütze, sondern auch des Geheimernethsgehändes ohne Zeitverlass treffen solle. Er hat sich anheischig gemacht, die Sache in sechs Monaten zu vollenden, wedorch der westliche Theil von London eine neue schone Zierde gewinnen wird.

380 Schweigger, üb. Gasbeleucht. in London,

men abgeholfen. Hievon, so wie von einigen andern Dingen gelegenheitlich mehr. Unmöglich war auch bisher der Verkauf der großen Menge von Theer, die man erhielt; man benutzte es zum Theil als Brennmaterial; nun wird es durch rothglühende Röhren geleitet und auf diese Art zur Gewinnung brennbaren Gases benutzt; ein Pfund Theer liefert 15 Cubikfuls Gas und aus einem Maals von 24 Centnern englischer Steinkohlen gewinnt man gegenwärtig (die Luft, welche das Theer giebt, mit eingerechnet) 15000 Cubikfuls Gas, wovon man vier bis fünf Cubikfuss in jeder Stunde auf eine Archandische Lampe rechnet. Im Durchschnitte bezahlen die Hauseigenthümer an die Gesellschaft zur Gasbeleuchtung, für 1000 ihnen ins Haus geleitete Cubiksus Gas 15 Schillinge (etwa 1 1 Ducaten). \*)

In Paris fängt man nun auch an, diese Art der Beleuchtung zu benutzen. In Deutschland hat man, einzelne Fabrikgebäude etwa ausgenommen, davon noch wenig Gebrauch gemacht, und doch war Lampadius vielleicht der erste, welcher auf die ökonomische Benutzung der Erzeugnisse bey dem Verkohlungsprocess ausmerksam machte, so wie er denn auch schon vor vielen Jahren Versuche über diese neue Beleuchtungsmethode selbst im Schlosse, zu Dresden angestellt hat.

<sup>\*)</sup> Eine Archandische Lampe von mittlerer Größe, kostet, wie ich in Kaufläden erfuhr, täglich im Sommer 3, im Winter 6 Stunden lang gebrannt, drey Pfund Sterlinge im Jahr.

Da ich von London aus, wo mir wenig Zeit übrig bleibt zum Schreiben bey den mannichfaltigen Gegenständen, die gesehen und betrachtet zu werden verdienen, nur zerstreute Bemerkungen mittheilen kann, so will ich hier sogleich auf einen sehr verschiedenartigen Gegenstand überspringen und von

#### Wilson's neuem Hygrometer

sprechen. Eine Rattenblase wird an ein Thermometerröhrchen von mittlerer Feinheit gehunden, doch nicht ganz fest, so dass die Luft zur Seite noch etwas Ausgang hat. Um das Röhrchen muss oben ein Trichter von Papier gebunden seyn, oder es wird einer angeblasen von Glas, wie diess sehr bequem auch bey Verfertigung gemeiner Thermometer geschieht. Das in den Trichter gegossene Quecksilber fliesst herab in die Röhre und füllt die Blase, während, da diese nicht fest angebunden ist, die Luft neben entweicht. Erst alsdann wird die Blase fest gebunden. Dieses Hygrometer ist so empfindlich, dass schon bey Annaherung einer scheinbar trockenen Hand das Quecksilber beträchtlich fällt, sobald die zarte Blase in die Sphäre der Ausdünstung kommt. Der mechanische Künstler Herr Jones in London (Charing - Cross) versertigt nun eine bedeutende Anzahl solcher ihm von Wilson in Dublin angegebenen Hygrometer. Aber wie erhält er so viele Rattenblasen? fragt' ich Herrn Wilson, dessen Bekanntschaft in Dr. Thomson's Haus zu machen, ich das Vergnügen hatte. Von den Rattenfängern; war die Antwort, welche zu Hunderten die Ratten fangen. In der That existirt in England eine Classe von

# 382 Schweigger üb. Gasbeleucht, in London

Menschen, die allein leben vom Tödten der Ratten, herumziehend im Lande; und der Tag ihrer Ankunft in irgend einem Hause, ist, so gewils sind sie ihres Sieges, der Tag der Niederlage für jene lästigen Bewohner der Schlupfwinkel, die daraus hervorgehen, wie hineingezaubert in die Falle. Die Regierung, sagte mir Wilson, gab einem besonders siegreichen Rattentödter eine bedeutende Summe, um die Verfahrungsart mitzutheilen, wodurch er diese Thiere in so großer Anzahl und so schnell in seine Falle lockt. Es zeigte sich, dass Kümmel-oder Anis-Oel es ist, womit der Rattenfänger seine Hand beseuchtet, um damit Stroh einzureiben, das er in seine Falle legt. Dieses ätherische Oel soll so anziehend und zugleich so betäubend auf jene Thiere einwirken, dass sie in großer Zahl aus ihren Schlupfwinkeln, selbst am Tage, hervorkommen und sich hineinwühlen in das mit dem Geruch jenes Oels erfüllte Stroh; und schnell eieht der verborgene Rattenfänger die Thür seiner Falle zu, wenn er sieht, dess sie hinreichend voll ist. Nicht selten knüpft er sich dann aus einer Menge getüdteter Ratten, eine Art von Ordensband, das er um sich hängt, und womit er weiter zieht. Und ein einziges solches Ordensband ist hinreichend zu einer Menge solcher Hygrometer, von denen hier die Sprache ist, und die sich nicht bloss durch ihre ungemeine Empfindlichkeit empfehlen. dern auch dadurch, dass sie, nach IVilson's Versicherung, vergleichbar sind; ein Vorzug der bisher noch von keiner Art der Hygrometer gerühmt werden konnte. Den Punct der höchsten Feuchtigkeit bestimmt Wilson durch Eintauchung der Blase des

Hygrometers in Wasser von bestimmter Temperatur; den der höchsten Trockenheit durch Aufhängung des Hygrometers in einem, verschlossenen Gefässe über concentrirter Schwefelsäure. Zwischen diesen beiden fixen Puncten wird dann die Scale gezeichnet. Wilson wird dieses Instrument nächstens in Thomson's Annals of phylosophy beschreiben.

Lebe wohl! Morgen, so Gott will, reise ich ab.

Dein Schweigger.

#### U e b e r

# eine neue Verbindung des Phosphors mit Kali

von

#### SEMENTINI.

Aus dem Französischen \*)'übersetzt vom Prof. Meinecke.

Eine Verbindung des Phosphors mit Kali ist bis jetzt noch nicht bekannt: Klaproth sagt ausdrücklich in seinem chemischen Wörterbuche unter dem Artikel Kali, dass es dem Chemiker noch nicht gelungen sey, diesen Körper mit dem Phosphor zu verbinden.

Ich habe zuerst das Kaliphosphoret durch folgendes Verfahren erhalten.

- 1. Ich löste reines Kali in sehr rectificirtem Alkohol bis zur Sättigung auf. Diese Auflösung hatte eine dunkle Ambrasarbe: ihre Consistenz war ölig und ihr Geschmack sehr ätzend.
- 2. In diese Flüssigkeit brachte ich Stücke Phosphor, welche sich sogleich mit einer Menge

<sup>\*)</sup> Bibliotheque britannique T. LX. p. 24.

Gasblasen umgaben. Nach Maafagabe der Entwickelung des Gases, welches Phosphorwasserstoff des ersten Grades war, nahm der Phosphor an Volum ab und löste sich auf. Sobald die ersten Stücke ganzlich aufgelöst waren, setzte ich neue hinzu, und fuhr damit fort, bis die Gasentwickelung aufhörte und der Phosphor sich nicht mehr auflöste. Zu dieser Sättigung der Flüssigkeit wurden wenigstens vierzehn Tage erfordert.

- 3. Am Ende dieser Operation fand ich am Boden des Gefasses ein dunkelrothes Pulver, und schimmernde, mit dem Pulver bedeckte Schuppen.
- 4. Ich sonderte den Bodensatz von der Flüssigkeit durch Seihen. Die Flüssigkeit unterschied sich von der Alkoholauflösung des Kali (1.) durch ihre Strohfarbe, durch ihre Consistenz, welche nicht mehr ölig, sondern flussig wie Wasser war, und durch einen sußlich stechenden Geschmack.
- 5. Die auf dem Filter zuruckgebliebenen Schuppen lösete ich in Wasser auf: die Auflösung war trübe, aber durch Seihen wurde sie klar wie Wasser.
- 6. Auf dem Filter blieb ein röthliches Pulver, ähnlich dem Mineralkermes.
- 7. Die Wand des Gefäßes, worin die Auflösung des Phosphors veranstaltet wurde, war mit schwärzlichen Flecken überzogen.
- 8. Die Flussigkeit von 4., der Luft ausgesetzt, wurde nach einigen Tagen mit einem gelblichen, ölahnlichen Häutchen, welches nach einigen Wochen wieder verschwand, bedeckt. Nachdem diese Substanz sich von der Flussigkeit abgesondert hatte, wurde diese gleich der Flussigkeit 5.

Journ. f. Chem. u. Phys. 17. Ed. 4 Heft. 26

# 386 Sementini über eine neue Verbir

- 9. Die beiden Flüssigkeiten 4 und 5, ab stet bis zur Syrupdicke, gaben undeutliche stalle; zur Trockne abgedunstet, hinterließ ein Phosphorkali in Gestalt einer weißen un sichtigen Masse, welche bey starker Erhitzu gelber Flamme brannte. Der Rückstand von Verbrennung war eine graue halbflüssige, ze liche Masse, in ihrem Innern gelb und schwfleckt.
- Schuppen sind wirklich Phosphorkali und scheiden sich von den Flüssigkeiten 4. und durch ihren sesten Zustand. Sie zertließen Lust; erhitzt bis zur Trockne entzunden si und brennen mit weißer Flamme.
  - an der Luft, aber bleibt feucht und zähe. Mi oxydirtsalzsaurem Kali behandelt, giebt sie phrichtsaures Gas, Kohlensäure und kohlens ches Kali.

Diese Thatsachen, ausmerksam erwogen, nen anzuzeigen, dass hier der größte The Phosphors mit dem Kali eine-Verbindung ein gen sey, und dass diese sich in zwey Antheile dert habe, deren einer sich in Schuppen i schlägt, während der andere aufgelöst bleibt Auflösung des Phosphorkali von 4. enthält auc gewisse Menge in Alkohol aufgelösten Phosund das gelbliche Häutchen, womit sich die sigkeit überzieht, wenn sie der Berührung n Lust ausgesetzt wird, kommt daher, dass der Averdunstet und den Phosphor so äusserst sei

Luft verschwinden kann.

Außer der Hauptverbindung, dem Phosphordi, welches sich bey diesem Processe bildet, entchen noch andere: der Alkohol zersetzt sich; der
asserstoff desselben entbindet sich als Gas und
et zu gleicher Zeit einen Antheil Phosphor auf,
er Kohlenstoff des Alkohols verbindet sich mit
an Phosphor und dem Kali und es entsteht dareh die rothlichbaune Masse 6, welche eine dreyche Verbindung von Phosphor mit Kali und Kohastoff darstellt, wie dieß die Producte zeigen,
enn man diese Masse mit überoxydirt salzsaurem
ali behandelt (11).

Die beiden Auflösungen 4 und 5 enthalten nach m Verbrennen noch einen Antheil Phosphoroxyd, oher die gelblichen und schwarzen Flecken in dem üchstande von der Verbrennung entstehen.

Ich komme nun zu der Einwirkung der Sauren af die Auflosungen des Phosphorkali 4 und 5.

Bis jetzt habe ich mich pur mit der Einwiring der Schweselsaure, der Salzsäure und der Saletersäure beschastigt: diese drey Sauren bewirken
ar eine unvollkommne Zersetzung des Phosphorli. Die Schweselsäure entzieht dem Phosphorkali
en größten Theil des Kali, und die beiden Flussigeiten verwandeln sich dabey in eine gallertartige
lasse, welche ein Gemisch von schweselsaurem
alt und überphosphorirtem Phosphorkali darstellt.
Fird das Gemisch bis zur Frockne erhitzt, so zeigt
ich auf eine merkwürdige Weise eine ganzliche Zer
tezung der Schweselsaute, wie man diese in sul-

cher Vollständigkeit durch kein anderes Mittel, and durch Phosphor, erhalten kann. Von dieser Zeste setzung rührt es her, dass die erhitzte Masse vordage gänzlichen Austrocknen, gelb wird, in dem Masse wie der Schwesel frey wird, und dass darauf die Schwesel entweicht.

Die Salzsäure bewirkt in der Flüssigkeit eine Niederschlag von salzsaurem Kali, dessen vollständige Absonderung von dem Phosphorkali nicht bewerkstelligt werden kann. Daher kommt es, das Gemisch bey der Erhitzung sich entzündet, nach Maasgabe des beygemischten Phosphors.

Die Salpetersäure wirkt auf die Flüssigkeiten 4 und 5 fast auf dieselbe Weise ein. Es bildet sick salpetersaures Kali, welches schnell krystallisirt und sich am Grunde der Flüssigkeiten absetzt. Sondert man das salpetersaure Kali ab und erhitzt man es, sa verhält es sich wie der gewöhnliche Salpeter: aber wenn man die Mischung der Flüssigkeit mit dem Salze bis zur Trockne erwärmt, so entsteht eine der heftigsten und gefährlichsten Verpuffungen, welcht die Chemie kennt. Um diesen Versuch anzustellen, muss man nur wenige Gran dieser Masse anwendes, um nicht ernsthafter Gefahr ausgesetzt zu werden. Die Möglichkeit einer solchen Wirkung nicht voraussehend, liess ich nicht mehr als einen halben Gros (etwa 1 Drachme) dieses mit der erwähnten Flüssigkeit vermischten Salzes zur Trockne abdunsten, und dennoch war die Verpustung so heftig, das sie mich ganz betäubt zur Erde warf, und ich einen Tag lang taub blieb. Alles Zerbrechliche auf dem Tische des Laboratoriums flog in Stücken umher.

Wenn ich die geringe Menge dieser Masse bedenke, die eine solche Wirkung hervorbringen kann, so bin ich überzeugt, dass nach dem Knallsilber dieses die heftigste unter den in der Chemie bekannten detonirenden Substanzen ist.

Die eben beschriebenen Erscheinungen verdienen ohne Zweisel noch eine genauere Untersuchung:
ich habe mir vorgenommen, sie weiter in meiner
nächsten Arbeit zu erforschen, in der Hossnung, dass
ich in der Zwischenzeit von Chemikern, welche darauf ausmerksam geworden, durch ihre Einsichten
unterstützt werden möge, diese Untersuchung weiter zu führen.

## Nachschrift.

Ich habe nachher ein bequemeres Verfahren, das Phosphorkali zu gewinnen, gefunden: es ist dieses. Man bereitet eine gesättigte Auflösung des Kali in Wasser, und wirft Stücke Phosphor hinein: es findet keine Wirkung Statt; sobald man aber dem Gemisch starken Alkohol zusetzt, so sieht man sogleich ein lebhaftes Aufbrausen eintreten, und es entwickelt sich eine reichliche Menge Phosphorwasserstoffgas des ersten Grades. Anfangs löst sich der Phosphor rasch auf, nachher langsamer. Der Grund hiervon ist keineswegs die kleine Temperaturerhöhung, welche von der Mischung des Alkohols mit Wasser bewirkt wird; denn, wenn man Kali mit Phosphor erhitzt. so erhält man keine unmittelbare Verbindung dieser beiden Körper, sondern men findet nach der Entwicklung des Phosphorwasserstoffs, in der zurückgebliebenen Flüssigkeit phosphorsaures Kali, 390 Sementini über eine neue Verbindung etc.

wie den Chemikern bekannt ist. Also ist die Verwandtschaft des Alkohols unerlässlich zur Bereitung dieser neuen Verbindung, nämlich des Phosphorkali.

Die bekannte aphrodisische Eigenschaft des Phosphors veranlaste mich, an Thieren zu versuchen, ob das Phosphorkali dieselbe medizinische Wirkung zeige, und meine Versuche versprechen mir einen vollkommnen Erfolg. Wenn ich dahin gelange, dieses zu entscheiden, so wird man mit Vortheil diese Eigenschaft des Phosphors anwenden können, ohne die üblen Folgen befürchten zu dürfen, welche die unmittelbare Verordnung dieser Substanz nach sich zieht. In einer besondern Abhandlung werde ich die Art, dieses Mittel zu behandeln, und die Vorsichtsmaasregeln, damit sich das Phosphorkali im Mangan nicht zersetze, angeben, und zugleich die Fälse anzeigen, in welchen dieses Mittel mit mehr oder minderm Erfolg angewendet werden mag.

Th. Thomsons Versuche über die Blende, zur Bestimmung des Schwefelzinks.

Aus dem Englischen\*) im Auszuge vom Prof. Meinecke.

Da es schwierig ist, das Zink unmittelbar mit dem Schwefel zu verbinden, so betrachteten die französischen Chemiker, nach der Einführung der Lavoisier'schen Theorie, die Blenden als oxydirte Zinksulphurete. Diese Meinung wurde zuerst von Proust bestritten: seine Versuche, so wie Kidd's, Thomson's und Anderer Analysen der Blenden machen es wahrscheinlich, dass sie Verbindungen des metallischen Zinks mit dem Schwefel sind. Wenn nun diese Annahme die richtige ist, so kann eine genaue Analyse der Blenden zur sichern Bestimmung des Schwefelzinks und dadurch zur Berichtigung der für das Zink angenommenen stöchiometrischen Größe führen.

Die verschiedenen Arten der Blende unterscheiden sich, nach Thomson, nur durch ihren Eisengehalt. Nicht leicht mag eine Blende ganz ohne Ei-

<sup>\*)</sup> Annals of Philosophy. 1814. Aug.

392 Th. Thomson's Versuche üb. d. Blende,

sen gefunden werden. Die reinste unter den gelben Blenden enthält 1½ Proc. Eisen, während die braunen wenigstens 12 Proc. dises Metalls enthalten.

Zur nähern Untersuchung wurde von Thomson eine braune Blende von Huellanne in Cornwallis gewählt: sie war nicht krystallisirt, aber schien völlig frey von erdigen und andern zufälligen Nebenbestandtheilen zu seyn.

Die Fande war schwärzlichbraun; ihr Glanz lebhaft und beynahe metallisch. Ein sechsfacher Durchgang der Blätter, das Hauptkennzeichen der Blenden, konnte nicht erkannt werden, weil dieses Exemplar eine körnige Absonderung zeigte. Es war undurchsichtig. Der Strich gelblich braun. Die Härte die gewöhnliche der Blenden. Das specif. Gew. 4,049.

- 1. 50 Gran dieser Bleude wurden sein gepülvert (ohne welche Vorsicht bey der Analyse ein beträchtlicher Verlust zu befürchten ist), und mit verdünnter Salpetersäure zwey Tage lang digerirt. Anfangs war die Einwirkung lebhaft, und Salpetergas entwickelte sich reichlich: allein nach einigen!Stunden hörte diess gänzlich auf. Das Erz schwamm jetzt auf der Oberstäche der Flüssigkeit und schien mit Schwefel bedeckt zu seyn. Das Ganze wurde auf ein Filter gebracht und der unauslösliche Rückstand ausgesüst und an der Luft getrocknet. Darauf wurde derselbe 24 Stunden lang auf einer Eisenplatte bey einer Temperatur von etwas mehr als 110° F. getrocknet: er wog nun 26 Gran.
- 2. Diese 26 Gran wurden in einem Uhrglase dem Lampenfeuer ausgesetzt. Die Masse fing an

zu schmelzen, entwickelte etwas weisen Dampf, entzündete sich endlich und brannte mit blauer Flamme und unter Verbreitung eines Schwefelgeruchs. Sie wog darauf 22.4 Gran. Die fehlenden 36 Gr. wurden als entwichener Schwefel betrachtet.

- 3. Die zurückgebliebenen 22,4 Gran, welche nun wieder wie Blende aussahen, wurden zwey Tage lang mit verdünnter Salpetersäure digerirt. Nachdem die Einwirkung beendigt und beynahe Alles aufgelöst war, wurde das Gefäs einige Stunden lang einer Hitze von 130° F. ausgesetzt, und darauf die Auslösung durchgeseihet. Der unaufgelöste Antheil betrug, ausgesüst und getrocknet, 0,54 Gran.
  - 4. Dieser geringe Rückstand wurde in einem Uhrglase dem Lampenseuer ausgesetzt. Es entstand ein Rauch mit Schweselgeruch. Nach dem Erkalten betrug der Rückstand nur noch 0,38 Gran. Die verschwundenen 0,16 Gran wurden als verdunsteter Schwesel angesehen.
    - 5. Diese 0,38 Gran glichen völlig kleinen Quarzkörnern, vermengt mit etwas unzersetzter Blende. Um auch diesen Antheil an Erz wegzunehmen, wurde das Ganze einen Tag lang mit schwacher Salpetersäure digerirt. Der Rückstand war nun reiner quarziger Sand, an Gewicht 0,3 Gran.
    - 6. Die Flüssigkeiten, welche mit dem Erz digerirt hatten, und den größten Theil desselben aufgelöst enthielten, wurden zusammengegossen und
      mit kohlensaurem Natron beynahe gesättigt; darauf
      schüttete man ein beträchtliches Uebermaas an Am-

394 Th. Thomson's Versuche üb. d. Biende

moniak hinzu: dadurch wurde das Eisenoxyd i gelblichrothen Flocken gefällt, während das Zuf aufgelöst blieb. Das Eisenoxyd, abgesondert durch das Filter, ausgesußt, getrocknet und gegluhet, be trug 8.5 Gran, welche 5.98 Gran metalisischen Ei sens entsprechen.

- 7. Darauf liefs man die übrige Flussigkeit is einem Glaskolben sieden, bis sie auf die Halfte ein geengt war, um das Ammoniak zu entfernen und das Zinkoxyd zu fällen. Etwa die Hälfte des Oxy des schlug sich nach einigen Minuten des Sielen nieder; aber um das Uebrige zu fällen, war eine stat kere Einengung nöthig. Hiernach ist es nicht un wahrscheinlich, dass das Ammoniak mit dem Zuk oxyde in zwey Verhältnissen sich verbindet. Da also crhaltene Zinkoxyd, ausgesufst, getrocknet und geglühet, wog 36.4 Gran. welche ein Aequivalen von 29,32 Gran metallischen Zinks sind. Hierbe ist zu bemerken, dals das Zinkoxyd nicht völlig weiss war, sondern eine leichte grüne Färbung hatte, die einem Kupfergehalte zugeschrieben wer den konnte; wenn indels dieses Metall in dem Em anwesend ist, so beträgt die Menge desselben doc so wenig, dass sie durch die gewöhnlichen Mitte nickt entdeckt werden kann.
- 8. Diese von Eisen und Zink befreyete Flüssig keit wurde mit Salpetersäure vermischt, bis sie einen merklich sauern Geschmack angenommen hatte Diese Vorsicht war nothig, um jede Irrung in Hin sicht des Ammoniaks zu vermeiden, das noch in der Flussigkeit zuruckgeblieben seyn konnte. Dar auf setzte man eine Attflösung von salzsaurem Barj.

# zur Bestimmung des Schwefelzinks. 395

hinzu. Der Niederschlag von schwefelsaurem Barryt, wog nach dem Aussüßen, Trocknen und Glühen 77,616 Gran, welche ein Aequivalent sind für 26,4 Schwefelsaure oder für 10,56 Schwefel.

Hiernach ist der Gehalt der braunen Blende:

Zink 58,64
Schwefel 28,64
Eisen 11,96
Kieselerde 0,76

Da aber die Kieselerde nur beygemengt ist, so kann man sie abziehen, und die Zusammensetzung ist diese:

100,00.

Zink 59,09 Schwefel 28,86 Eisen 12,05

Nach den Resultaten dieser Analyse, welche bey mehrern Wiederholungen sich bestätigten, kann man annehmen, dass Zink und Eisen in der Blende metallisch gegenwärtig sind. Es scheint auch angenommen werden zu können, dass das Eisen hier nicht an Schwefel, sondern an das Zink gebunden ist. In diesem Falle ist der Gehalt des Schwefelzinks:

Zink	67,19	100	. 214,4
Schwefel	32,81	48,84	100
<b>、</b>	100,00	148,84	314,4.

# Th. Thomson's Analyse des Schwefelantimons.

Im Auszuge aus dem Englischen\*) vom Prof. Meinecke.

Die bisherigen Bestimmungen des Gehalts des Schwefelantimons sind folgende:

Wenzel	100	Antimon	29,870	Schwefel
Proust	100	-	33,333	-
<b>V</b> auquelin	100	andreij.	33,333	<del>,</del> i ,
John Davy	100	•	34,960	
Bergmann	100		35,035	•
Berzelius	100	-	37,000	guidenny)

Um bey dieser Verschiedenheit der Angaben der Wahrheit näher zu kommen, unterwarf Thomson das strahlige Grauspielsglanzerz einer neuen Untersuchung. Das Exemplar war aus Schottland und vollkommen frey von fremden Bestandtheilen.

Wenn auf dieses Erz im gepülverten Zustande Salzsäure gegossen wird, so entwickelt sich eine große Menge geschwefeltes Wasserstosigas, wäh-

<sup>\*)</sup> Annals of Philosophy. 1814. Aug.

rend das Antimon sich oxydirt und mit der Säure verbindet. Es gedachte daher Thomson, den Gehalt des Schwefelantimons dadurch zu bestimmen, dass eine bestimmte Menge desselben durch Salzsäure zersetzt und das entwickelte Gas über Quecksilber aufgefangen wurde: allein diese Methode, wodurch zugleich der Gehalt des Antimonoxyds gefunden werden sollte, gab nach dreymaliger Wiederholung kein sicheres Resultat, denn cs sublimirte sich dabey jedesmal im Halse des Kolbens Goldschwefel (hydrothionsaures Antimonoxyd), dessen Menge und Gehalt nicht mit Sicherheit geschätzt werden konnte.

Das Erz wurde daher mit Salpetersalzsäure zersetzt. Hundert Gran, sein gepülvert, wurden in einem Kolben mit Salpetersalzsäure übergossen. Sobald die Einwirkung aufgehört hatte, wurde die Säure abgegossen, und der Rückstand mit neuer Säure behandelt, bis alle metallischen Theile aufgelöst waren. Der Rückstand glich, nach dem Trocknen vollkommen dem Schwesel: er wog 10 Gran. Angezündet verbrannte derselbe gänzlich mit einer blauen Flamme und ohne einen bestimmbaren Rückstand zu hinterlassen.

Die sauren Auflösungen wurden in ohngefähr eine Viertelpinte Wasser geschüttet, um das Antimonoxyd zu fällen. Zu größerer Sicherheit wurde die Säure in der wäßrigen Außösung mit Ammoniak gesättigt, und der weiße Niederschlag durch Seihen abgesondert, ausgesüßt und getrocknet. In diesem Zustande wog sämmtlicher Niederschlag 93,5 Gran, und war, allem Anschein nach, reines Antimonoxyd. Die von Antimon befreyete wäßrige Auflösung enthielt noch einen beträchtlichen Antheil

Schwesel, durch die Wirkung der Salpetersäure in Säure verwandelt. Es wurde desshalb salzsaurer Baryt zugesetzt, wodurch ein reichlicher Niederschlag von schweselsaurem Baryt entstand. Dieser Niederschlag, ausgesüßt und getrocknet, wog 119,5 Gran; ein Aequivalent von 40,57 Gran Schweselsäure und von 16,23 Gran Schwesel.

Nach dieser Analyse enthalten also 100 Gran Granspitsglanzerz 26,23 Schwefel, und der Gehalt des Erzes ist:

Antimon	73,77	100,000	285,055
Schwefel	26,23	<b>35.559</b>	100,000
	100,00	135,559	385,055

Diese Bestimmung nähert sich sehr der Angabe Bergmanns, und wenn man Wenzels Angabe nicht mitrechnet, so ist sie ohngefähr das Mittel der vorhin angeführten Analysen.

Die 93,5 Grane weißen Antimonoxyds, welche bey der obigen Zersetzung gebildet waren, enthalten offenbar 19,73 Sauerstoff, so daß also dieses Oxyd eine Verbindung von 100 Antimon mit 26,745 Sauerstoff darstellt. Dieses Oxyd nennt Berzelius antimonige Säure, und enthält nach ihm 100 Metall und 27,9 Sauerstoff \*). Die obige Analyse stimmt mehr

<sup>\*)</sup> Da bis jetzt keine Verbindung des Antimons mit Schwefel bekannt ist, welche der sogenannten antimonigen Säure entspricht, so betrachte ich letzte vor der Hand als antimonsaures Antimonoxydul. Da die Antimonsaure sich

mit John Davy's Angabe überein, wonach dasselbe 100 Metall + 26,471 Sauerstoff enthält.

# Zusatz vom Prof. Meineche.

Bey den obigen verschiedenen Angaben des Gehalts des Schwefelantimons ist Klaproths Analyse des Rothspiessglanzerzes übersehen worden. Dieses Erz ist zwar bin oxydirtes Sulphuret; da dasselbe sich aber, nach Klaproths Versicherung, in nichts anderm von dem Grauspiessglanzerze unterscheidet, als dass Metall darin oxydirt vorhanden ist, so mus diese Analyse um so mehr beachtet werden, da sie zugleich das Sulphuret und das Oxyd desselben Metalls bestimmt. Das Rothspiessglanzerz von Bräunsdorf enthält nach Klaproth.

Antimon	67,5
Sauerstoff	10,8
Schwefel	19,7
	98,0

Hiernach sind in diesem Sulphurete 100 Metall + 29,185 Schwefel, übereinstimmend mit Wenzels Analyse, und wiederum 100 Metall + 16 Sauerstoff

Döbereiner.

mit allen basischen Oxyden verbindet, so mus sie auch mit dem Antimonoxydul eine chemische Verbindung eingehen, und das Resultat davon kann kein anderes Product als weisses Antimonoxyd seyn.

Das vorzüglichste Erz dieser Gebirge ist Malachit: es scheint mächtige Gänge zu füllen, auch die Art, welche ich beschreiben will, kommt in beträchtlicher Menge vor. Sie ist noch keiner chemischen Untersuchung unterworfen, noch auch bis jetzt als neue Species unterschieden worden.

Alle Stücke dieses Fossils, die ich gesehen, sind gestaltlos: ich habe es niemals krystallisirt gefunden. Quarzkrystalle sind häufig und unregelmäsig eingemengt: zuweilen sind diese einzeln, zuweilen bilden sie kleine Drusen. Diese Krystalle sind durchsichtig, selten farbenlos, größtentheils gelblichroth, einige grün. Auch kleine Theile Malachit sind dem Fossile eingesprengt, so wie auch dunkel bräunlichrothe, zerreibliche Theilchen Eisenoxyds.

Nach dieser verschiedenen Beymengung fremder Körper ist die Farbe des Fossils verschieden. Ein Exemplar, welches am meisten frey war von Malachit und rothen Theilchen, war dunkel schwärzlichbraun gefärbt; allein im Allgemeinen ist die Farbe aus Grün, Roth und Braun gemischt, so daß bald das Eine, bald das Andere vorwaltet. Kleine grüne Adern von Malachit tlurchziehen das Mineral in verschiedenen Richtungen.

Der Bruch ist kleinmuschlich, an einigen Stellen ist eine Anlage zum blättrigen Bruch sichtbar. Der Glanz ist schimmernd und wird von kleinen Quarztheilchen hervorgebracht. Die Art des Glanzes ist Harzglanz. In seinem äußern. Ansehen hat das Fossil einige Aehnlichkeit mit Serpentin.

Es ist weich und leicht mit einem Messer zu chaben. Es ist schneidbar. Der Strich röthlichbraun. Das specifische Gewicht 2,620.

Es lost sich unter Aufbrausen in Säuren auf, und last dabey ein rothes Pulver sallen. Die Auflosung ist grun oder roth, nach Maassgabe der Säure, und zeigt dadurch Kupser als Hauptbestandtheil an.

Nach einigen vorläufigen Versuchen wurde auf folgende Weise der Gehalt des Fossils ausgemittelt:

- 1. 100 Gran des feingepülverten Erzes wurden in eine Flasche geschüttet, welche verdünnte Schwefelsaure enthielt, und an der Oessnung mit Baumwolle verstopft war. Nach Beendigung des Aufbrausens betrug der Verlust an Gewicht 16,7 Gran. Dieser Verlust war ausgeschiedene Kohlensäure.
- 2. 100 Gran wurden mit Salzsäure behandelt. Die grüne Auslösung wurde abgegossen und zur Trockne abgedunstet, um den Ueberschuss an Säute auszutreiben, und darauf wieder in Wasser aufgelöst. Durch Zinn wurde das Kupfer gefällt, an Gewicht 48,5 Gran.

Bey der Wiederholung des Versuchs fand sich, dass auch ein Theil Eisen von der Salzsaure aufgenommen worden war: desshalb wurde die Auslösung mit Ammoniak ubersättigt, und das Ganze auf ein Filtrum gegossen. Hierdurch sonderte sich das Eisen ab. Die Ammoniakaustösung wurde darauf mit Salzsäure gesättigt, und das Kupfer durch eine Zinnplatte gesällt. Bey dem ersten Versuche

war von der kalten Salzsäure kein Eisen aufgenommen worden.

- 3. Das rothe Pulver, welches in der Salzsäure nnaufgelöst geblieben war, wurde einige Stunden in Salpetersalzsäure gekocht: es verminderte sich nach und nach und wurde weils, während die Säure eine goldgelbe Farbe annahm. Die Säure wurde von dem unaufgelösten Pulver abgesondert, bis zur Trockne abgedunstet, um die überschüssige Säure auszuscheiden, wieder in Wasser aufgelöst, und mit Ammoniak im Uebermaals vermischt. Es schlug sich ein braunes Pulver nieder, welches durch das Filter abgesondert und ausgeglühet 19,5 Gran wog. Ein Theil dieses Pulvers in Salzsäure aufgelöst; wurde vom blausauren Kali mit dunkelblauer Farbe gefällt. Ein anderer Theil'desselben, mit Talg gemischt und in einem bedeckten Tiegel schnell erhitzt, wurde Diess liess schwarz und vom Magnet angezogen. keinen Zweifel, dass Pulver Eisenoxyd war.
- 4. Die Ammoniakauslösung hatte eine hellblaue Farbe. Sie wurde daher mit Salzsäure gesättigt, und darin eine polirte Zinnplatte gestellt. Es zeigte sich ein merklicher Niederschlag von Kupfer, aber so wenig, dass es nicht gesammelt und gewogen werden konnte. Die Menge wurde auf o, i Gran geschätzt.
- 5. Das weisse unaufgelöste Pulver wog nach dem Ausglühen 2,1 Gran. Bey näherer Untersuchung fand sichs, dass es gänzlich aus kleinen Quarzkrystallen bestand, welche dem Erze beygemengt, und wegen ihrer Kleinheit anfangs der Beobachtung entgangen waren.

6. Aus der Leichtigkeit', womit sich das Kupfer in Salzsäure und Schwefelsäure auflöste, konnte man schließen, daß es sich im Erze im Zustande eines Oxyds befand, aber die rothe Farbe des Erzes machte es zweifelhaft, ob es ein Oxydul oder Oxyd war. Desshalb schüttete man 100 Gran des Erzes in einen langen schmalen Kolben, füllte den Kolben mit Wasser, und goss Salzsäure vermittelst eines Trichters auf den Boden des Gefässes: das Erz wurde sogleich angegriffen, und die Auflösung zeigte gleich anfänglich eine grüne Farbe. Diess konnte als ein Beweis angesehen werden, dass das Kupfer sich im Zustande des schwarzen Oxyds befand. Nun ist das schwarze Kupferoxyd aus 100 Metall +25 Sauerstoff zusammengesetzt; folglich müssen jene 48,6 Gran metallisches Kupfer, welche aus dem Erze erhalten worden, in dem Erze als schwarzes Oxyd 60,75 Gran betragent

Hiernach ist dies Kupfererz zusammenge-

Kohlensäure	16,70
Kupferoxyd	60,75
Eisenoxyd	19,50
Kieselerde	2,10
Verlust	199,05
. <del></del>	100.00

Die Kieselerde ist unstreitig zufällig, und rührt von eingesprengten Quarzkrystallen her, so dass eigentlich das Erz aus Kohlensäure, Kupferoxyd und Eisenoxyd besteht. Bey verschiedenen Analysen fand sich eine kleine Abweichung des Kupfergehalts: die größte Menge betrug 51 und die kleinste 48,6 Grau Kupfer. Das rothe Eisenoxyd und die Kieselerde sind ebenfalls veranderlich. Die großte Menge war 25 Gran und die kleinste 21. Diese Veränderlichkeit hängt vorzuglich ab von der Beymengung der Quarzkrystalle, zum Theil auch von den dem Erze eingesprengten Malachit und Eisenoxydtheilehen.

Die Kohlensäure ist aller Wahrscheinlichkeit nach nur mit dem Kupferoxyde verbunden, so dals dieses Erz ein kohlensaures Kupfer darstellt. Nun ist, wie directe Versuche zeigen, das koblensaure Kupfer zusammengesetzt aus einem Antheile Kohlensaure und einem Antheile Kupferoxyd; ein Antheil Kohlensaure aber wiegt 2,751, und ein Antheil Kupferoxyd 10, und 2,751 verhalt sich zu 10, wie 16,7 zu 60,75; also ist kein Zweifel, dass hier in dem Erze die Kohlensaure mit dem Kupferoxyde verbunden ist. Das Eisenoxyd muss bloss als mechanisch beygemengt betrachtet werden, indem bey einigen Verauchen sich das Kupfer auflöste, und das Eisen unverändert blieb. Hierbey ist merkwürdig. dals 77,4 und 19,5, die Gewichte des kohlensauren Kupfers und des Eisenoxyds, welche durch die Analyse gefunden worden, 3 Antheilen kohlensauren Kupfers und einem Antheile Eisenoxyds entsprechen.

Wir kennen schon 2 Arten des kohlensauren Kupfers, namlich Malachit und Kupferlasur, aber beide sind Hydrate, und nach den Analysen Klaproth's, dessen Genauigkeit bekannt ist, enthalt ersterer Loppelt so viel Wasser als die letztere. Kupferlasur esteht aus 1 Antheile Wasser und 1 Antheile kohmsaurem Kupfer, während Malachit 2 Antheile Wasser enthält. Unser Erz ist nur ein wasserfreyes behlensaures Kupfer: bis zum Rothglühen erhitzt, erliert es Kohlensäure und erleidet keine weitere Feränderung. Einige Exemplare verloren einen kalben Gran mehr, als die Kohlensäure beträgt; diess muß dem Wassergehalte des dem Erze zufällig beygemengten Malachits zugeschrieben werden \*).

<sup>\*)</sup> Dieses Kupfer-Fossil muss dem schon bekannten schlackigen eisenschüssigen Kupfergrün W. untergeordnet werden, welches ein Gemenge von Kupfergrün und Brauneisenocher darstellt, und in seinem Gehalte veränderlich ist. Diese wird durch Thomson's Analyse bestätigt.
Mke.

#### Zur Geschichte der Wasserstoffsauren.

Vom

#### Professor MEINECKE.

Es ist bekannt, dass Humphry Davy während seiner Anwesenheit zu Paris, da er daselbst seine Theorie des Chlorius durchsetzte, nach England meldete, der Zustand der Gelehrten in Frankreich sey ein solcher, dass Gourtois das neu entdeckte Jodin, welches vozuglich zur Unterstützung der Davy'schen Theorie diente, nicht habe bekannt machen können. Diese Acufserung war aus Daty's Munde auffallend: denn wenn auch die Literatur uberhaupt in Frankreich zeither gelitten hatte, so schienen doch die sogenannten "sciences exactes" und mit diesen auch die Chemie ungestört geblieben zu seyn; es war daher zu vermuthen, dass, so wie die Mathematiker in Frankreich bemüht gewesen, der französischen Literatur einigen Charakter zu geben, so vielleicht auch die ältern französischen Chemiker, die Folgen der neuen Theorie der Wasserstoffsauren absehend, daran gemahnt haben möchten, bey Umstofsung einer Systems mit Umsicht zu verfahren. Dass diese Ver

#### zur Geschichte der Wasserstoffsäuren. 409

muthung richtig sey, bestätigt sich dadurch, dass Gay-Lussac selbst erklärt, er habe aus Rücksicht gegen Berthollet die Einfachheit des Chlorins nicht öffentlich anerkannt, obgleich er sie für sich längst angenommen und in Vorlesungen vorgetragen. Thennard hält in dem ersten Theile seiner Chemie noch die ältere Ansicht der Salzsäure fest, aber in dem folgenden Theile ist auch Er, wie mehrere andere französische Chemiker, zu Davy's Meinung übergegangen.

Nachdem aber der englische Chemiker wieder aus Frankreich abgereiset, so scheinen einige Pariser Chemiker wieder in ihrer Meinung über die Salzsäure wankend geworden zu seyn. Diess zeigte sich zuerst aus einem Berichte des Nationalinstituts\*) über die Fortschritte der Chemie, worin gesagt wird, dass zwar Winterls und einiger deutschen Chemiker Annahme einer acidistrenden Kraft mehrerer Stoffe, außer dem Oxygen, admissibel sey, dass aber die Untersuchungen zu delicat seyen, als dass man darüber entscheiden könne. Gay-Lussae selbst giebt wieder in seiner Abhandlung über das Jodin die Meinung als zulässlich an, dass die Salzsäure den Sauerstoff, oder vielmehr Wasser, als wesentlichen Bestandtheil (partie intégrante) enthalten möge.

Deutlicher spricht sich darüber Chevreul aus in einem Aufsatze über die Hydrochlorate (Annales de Chimie 1815. Sept.), wozu er durch Gay-Lussac auf-

<sup>\*)</sup> Analyse des travaux de l'institut royal de France pendant l'année 1814. Partie physique. p. 5.

gesordert worden (M. Gay-Lussac m'a engage à pentale blier). Dieser Aufsatz fängt solgender Maassen an:

ur

"Nachdem die Herren Gay-Lussac und Thenerine» ,, und Herr Davy ihre gelehrte Discussion über die 25 "Natur des Chlorins aufgestellt (établi) hatten, sobs "kannte ich mich össentlich (je professai) zu der "Annahme, nach welcher man diesen Körper ab "einfach betrachtet, aus dem Grunde, weil man "daraus nur dann Oxygen erhalten kann, wenn man "das Chlorin mit zuvor oxydirten Körpern in Be-"rührung bringt. Ich war indess nicht überzeugt, ",dass diese Annahme die wahre sey \*), da keine That-, sache bestimmt beweiset, dass das Chlorin ohne "Sauerstoff ist, und dagegen mehrere Analogien "vermuthen lassen, dass derselbe sich darin be-"findet. Die Entdeckung des Jodins hat jetzt bey-"nahe alle Chemiker dahin gebracht (ramené), das "Chlorin unter die einfachen Stoffe zu stellen; da "jedoch mehrere Thatsachen zwey Erklärungen zu-"lassen, und man sich anstrengen (efforcer) muß, "die wahre zu wählen, so will ich einige Betrach-"tungen (considérations) aufstellen, zu deren öffent-"licher Bekanntmachung mich Herr Gay-Lussae "veranlasst hat u. s. w."

Diese Considerationen bestehen übrigens darin, dass die Chloride, bey ihrer Verbindung mit Wasser, die Farbe annehmen, welche die Metalloxyde oder vielmehr die dadurch gebildeten Salze vorzüglich

<sup>\*)</sup> Im Originale: Cependant je n'étois pas convaince, que cette opinion fût la véritable.

charakterisirt. Das salzsaure Eisenoxydul ist grün; das salzsaure Eisenoxyd röthlich; das salzsaure Eupferoxyd grun, und mit Wasser verdunnt, blau; das salzsaure Nickel grun, das salzsaure Kobalt rosentoth u. s. w., was hinlänglich bekannt ist.

Dieses scheint allerdings anzuzeigen, dass diese salzsauren Salze das Metall wirklich im oxydirten Zustande enthalten, und dass nicht alle salzsauren Salze, wie Davy anzunehmen geneigt ist, blosse Auslösungen der Chloride im Wasser sind; allein es ist dadurch die Annahme nicht widerlegt, dass diese Oxydation aus dem Wasser und nicht aus dem Chlorin entspringe: denn wenn auch eine solche augenblickliche und leichte Zersetzung des Wassers ganz ohne Beyspiel in der Chemie ist, so kann ihre Möglichkeit doch nicht geleugnet werden.

Am standhaftesten hat Berzelius die neuere Theorie bekampft: seine zahlreichen fruhern Aeufserungen uber diesen Gegenstand sind in dem Journale der Chemie mitgetheilt worden: nachdem Davy. Datton und Thomson dieselben zum Theil widerlegt, zum Theil unzureichend gefunden, ist Berzelins in Gilberts Annalen mit einem Haupmufsatze aufgetreten, worin nicht allein gezeigt wird, dass sämmtliche bis jetzt beobachtete, das Chlorin betresfende Thatsachen, sich eben so gut mit der Annahme eines darin befindlichen Sauerstoil's als nach Davy's Theorie erklären lassen, sondern auch, dass diese Erklarungen durch die Annahme des Sauerstoffgchalts an Bequemlichkeit und Uniformität für das Lavoisiersche System sich auszeichnen. Nur das Einzige steht noch dieser Annahme entgegen,

das wenn auch hier in dem Chlorin die Gegenwordes Sauerstoffs zugelassen wurde, mit nicht mot derm Rechte auch in Schwefel, Phosphor und i den meisten Metallen ein Sauerstoff gefunden worden mußte, wodurch die Wissenschaft, den Weder Erfahrung verlassend, leicht in Gefahr geratte mochte, in das Dunkel der Alchemie wieder zurück zu sinken.

Die Schranken stehen also noch offen: wi aber auch der Kampf endigen mag, so viel lasst sie wenigstens voraussehen, dass dessen Entscheidus mehr auf die Terminologie, als auf die Wissen schaft Einsluss haben wird. Es gilt hier Scheide munze, woruber der Nichtkundige leicht das reite Gold aus dem Auge verlieren konnte; mit ander Worten: da in dem Chlorin ein bestimmter Saus stoffwerth aligemein schon anerkannt worden, und der Sauerstoff, nach allgemeiner Annahme, darau nicht atomistisch darstellbar ist, so kann fur der wissenschaftlichen Naturforscher der Gegenstand nu als Curiosität wichtig seyn; und für den techni schen Chemiker ist die Sache vollends gleichgultig Dieser muß vielmehr weinschen, die ältere sing volle Benennung "dephlogistisirte Salzsaure" fül das Chlorin beybehalten zu baben; denn hierdurch wurde außer dem Stoff auch die Thätigkeit bezeich net, ein Ausdruck, wozu die von Berzelius gege bene elektrochemische Theorie unmittelbar zuruck führt, und es ist daher zu bedauern, dass diese geistreiche Chemiker keine dynamische Ansicht de Chlorins aufstellt, wahrend er Dolton atomistisch Spitzfindigkeiten vorwirft.

## ir Geschichte der Wasserstoffsäuren. 413

Venn hier der Stahl-Scheeleschen Theorie geworden, welche vielleicht zu unbedingt der
nlogistischen Chemie aufgeopfert ist, und
aus Winterls Systeme eines wichtigen Satzes,
ier, so wie Richters Stöchiometrie, erst einen
eg ins Ausland machen muste, um auch in
chland gewürdigt werden zu können, so wird
der Geschichte der Chemie kundige Leser sich
in hochverdienten Trommsdorff erinnern, welzu der jetzt als neu ausgegebenen Theorie der
erstostsäuren schon vor langer Zeit durch die
ellung der Hydrothionsäure den Grund gelegt
und zwar auf eine Weise, die, richtig veren, über den vorliegenden Streit schon hinit.

# Ueber

die Sulphurationsstufen des Kupfers.

Vo.m.

#### Prof. DOEBEREINER.

Wenn man Kupferfeile mit Schwefel auf pyrochemischem Wege verbindet, so ist das Resultat eine blaugraue spröde Substanz, welche zusammengesetzt ist aus

# 15 Schwefel und60 Kupfer

und, da 15 Schwefel 7,5 Oxygen ersetzen, dem Kupferprotoxyd, welches bekanntlich aus 60 Kupfer und 7,5 Oxygen besteht, entspricht. Eine dem Kupferdeutoxyd entsprechende Verbindung von Kupfer mit (2 Verhältnissen) Schwefel, hat man, so viel ich weiß, noch nicht dargestellt: dieselbe wird aber gebildet auf hydrochemischem Wege dadurch, daß man in eine saure Auflösung von Kupferdeutoxyd Hydrothionsäuregas strömen läßt. Das Oxyd und die Säure wechseln ihre Bestandtheile

über die Sulphurationsstusen des Kupfers. 415

es entsteht Wasser, und ein pulveriger dunkelfarbiger Niederschlag, welcher nach dem Trocknen von dunkelblangrüner Farbe erscheint und das zweyte Schwefelkupfer, d. h. eine Verbindung von

60 Kupfer mit

 $30 (= 2 \times 15)$  Schwefel

darstellt. Diese Substanz wird auf nassem Wege weder von Säuren noch von Alkalien angegriffen, in hoher Temperatur aber zerfällt sie in 1 Verhältnis (= 15) Schwefel und 1 Verh. (= 75) Kupferprotosulphurid. Sie ist es, welche durch Oxydation das neutrale schwefelsaure Kupferoxyd bildet.

Wird eine Auslösung von Kupferdeutoxyd mit einem hydrothionsauren Schwefelalkali in Berührung gesetzt, so resultirt ein Niederschlag, welcher nach dem Trocknen eine pulverige dunkel brandgelbe Materie darstellt. Dieselbe besteht aus gleichen Theilen Kupfer und Schwefel. Es ist mir noch nicht gelungen, ein dem stöchiometrischen Verhältnisse der Bestandtheile dieser Verbindung entsprechendes Kupferoxyd (=60 Kupfer+30 Oxygen) zu bilden. Wenn sich dieses findet, woran ich nicht zweisle, so gewinnt die Chemie ein neues Mittel zur Zerlegung organischer Substanzen.

# Versuche,

den Gehalt des Schwefelwissmuths, des Wissmuthoxyds und des schwefelsauren Wissmuthoxyds zu bestimmen.

Von

#### M. P. LAGERHIELM.

(Aus dem Englischen\*) im Auszuge vom Prof. Meinecke.)

## 1. Schwefelwissmuth.

Metallisches Wissmuth, wie dasselbe im Handel vorkommt, wurde mit Königswasser zum Sieden erhitzt. Die Auslösung, gesättigt mit Ammoniak, gab mit blausaurem Kali einen blauen Niederschlag, der die Gegenwart des Eisens anzeigte. Um das Metall gereinigt darzustellen, wurde die Auslösung durch Wasser gefällt, und der Niederschlag ausgesüßt und getrocknet. Sieben Theile dieser getrockneten Masse mit Einem Theile Kohlenpulver und sünf Theilen schwarzem Flus vermischt und in einem Schmelz-

<sup>\*)</sup> Annals of Philosophy. 1814. Nov.

den Gehalt des Schwefelwissmuths, etc. 417 tiegel der Rothglubhitze eine Viertelstunde lang ausgesetzt, gaben 3 reines Metall.

Der zu den Versuchen bestimmte Schwefel war theils durch Destillation gereinigter Stangenschwefel, theils natürlicher Schwefel. Vor jedem Versuche wurde derselbe bis zum Schmelzen erhitzt oder auch vollig geschmolzen, um die Berührung mit dem Metalle zu begunstigen.

Um bey der Verbindung des Wissmuths mit dem Schwefel die Oxydation des Metalls zu verhindern, wurden glaserne Kolben oder Retorten mit langem engen Halse angewandt.

Zehn Grammen gepulvertes Metall wurden mit einem Uebermaalse von Schwefel vermengt und über einer Weingeistlampe so lange erhitzt, bis die Masse detonirte: dabey wurde die Hitze plötzlich so stark, dass Gemenge gluhete. Nachdem das Gefäs eine Zeit lang der Rothgluhhitze ausgesetzt worden, um das Uebermaals an Schwefel gänzlich zu entfernen, wog, nach dem Erkalten, die Masse 15,2476 Gramme. Es hatten sich also 100 Theile Wissmuth mit 22,476 Schwefel verbunden. Bey vier folgenden Versuchen verbanden sich 100 Metall mit 22,520; 22,065; 22,230; 22,465 Schwefel.

#### 2. Wissmuthoxyd.

In einem gläsernen Gefälse wurden 8,5045 Theile Wissmuth mit Salpetersäure bis zur vollkommenen Oxydation gesiedet, zur Trockne abgedunstet, und zum Rothgluhen erhitzt. Die Masse wog jetzt 9,6725. Es hatten sich also 100 Theile Wilsmuth mit 11,382 Jours. f. Chem. v. Phys. 17. Bd. 4, Heft. 23

Sauerstoff verbunden. Das Oxyd war gelb, wie Gummigutt, mit einigen röthlichen Streifen, welche in besonderer Richtung betrachtet, mit Eisenrost Aehnlichkeit hatten. Dieses konnte von einem kleinen Eisengehalt der Säure herrühren, welcher bey der grofsen Menge der angewandten Säure sichtbar geworden war. Der Versuch wurde mit völlig'reiner Säure wiederholt: es nahmen 100 Theile Metall 11,275 Sauerstoff auf. Das Oxyd hatte eine ziegelrothe Farbe, nachdem dasselbe stark geglühet worden.

#### 3. Schwefelsaures Wissmuthoxyd.

Hundert Theile metallisches Wissmuth wurden mit Schwefelsaure in einem glasernen Gefalse so lange erhitzt, bis die Masse eine graue Farbe angenommen hatte. Um die Masse vollkommen in schwefelsaures Wilsmuth zu verwandeln, wurde sie so lange mit Salpetersäure benetzt, bis sie völlig weiß geworden war. Darauf setzte man sie einer starken Hitze aus, um das Uebermaals an Säure zu entfernen. Nach dem Erkalten hatte das Salz eine graue Farbe, und es fand sich, dass too Theile Metall an Gewicht 64,55 zugenommen hatten. Diese Vermehrung muste aus 11,275 Sauerstoff und 53,27 Schwefelsäure bestehen, und diese Menge Schwefelsaure enthalt 31,946 Sauerstoff. Nun aber ist diese Zahl, von dem Sauerstoffe des Oxydes kein Vielfaches mit einer ganzen Zahl. Dieser Umstand, verbunden mit der Farbe des Salzes, liefs vermuthen, dass die Oxydation des Metalls nicht vollständig gewesen sevn müsse. Es wurde daher noch Salpetersäure zugesetzt.

Masse wurde einige Zeit erhitzt, zur Trockne abgedampft und darauf einer schwachen Kothglühhitze ausgesetzt; sie hatte nun eine schneeweiße Farbe angenommen, mit Ausnahme von ein oder zwey gelblichen Flocken, welche rothes Oxyd, vielleicht durch die Rothglühhitze frey geworden, zu seyn schienen. Die Vermehrung an Gewicht betrug jetzt 67,82 Theile; die bestehen aus

Sauerstoff des Oxydes 11,28 Schwefelsäure 56,54

Diese Menge Säure enthält 33,907 Sauerstoff, wovon das Drittel 11,302 beträgt: diese Menge unterscheidet sich von dem Sauerstoffe des Oxydes nur um 0,002. Das Salz war sicher reines schweselsaures Wissmuth, denn es war schneeweiss, und vollkommen gleichförmig an Farbe und Textur. Bey starker Rothglühhitze schied sich Schweselsäure aus: allein der Unterschied zwischen der Temperatur, welche zur Absonderung des Säureüberschusses nöthig ist, und zwischen derjenigen, welche das Salz zersetzt, ist zu groß, als daß dieser Versuch nicht mit Genauigkeit hätte angestellt werden können.

Die Gesetze, nach welchen die Körper sich verbinden und scheiden, sind bestimmt und unveränderlich: allein man kann nicht erwarten, dass die Resultate der Versuche vollkommen mit einander übereinstimmen: selbst die Beobachtung ist Versehen unterworfen. Der Versuch, welcher sich am meisten der Wahrheit zu nähern scheint, ist die Sät-

### 420 Lagerhielms Versuche, den Gehalt etc.

tigung des Metalls mit Sauerstoff. Es ist folglich anzunehmen, dass 100 Theile Metall 167,71 Theile schwefelsaures Wissnuthoxyd geben, und diesemnach ist die Zusammensetzung dieses Salzes folgende:

Oxyd <	Wissmuth Sauerstoff	59,627 6,726	
	• • •	<del></del>	66,353
Säure {	Schwefel	15,469	
	Sauerstoff	20,178	•
•	•		33,647
	,	•	100,000.

In diesem Salze befinden sich 100 Theile Metall gegen 22,59 Theile Schwefel, und in den obigen Versuchen war die größte Menge Schwefel, welche von 100 Th. Metall aufgenommen wurden, 22,520 Theile. Dieses scheint sich der Wahrheit am meisten zu nähern, Die Resultate dieser Versuche sind daher solgende:

Wissmuthoxyd	Wissmuth Sauerstoff	89,663 10,137	100,00
Schwefelwiss- muth	Wissmuth Schwefel	81,619	100,00
Schwefelsaures Wissmuth	Oxyd Säure	66,353 <b>33,6</b> 47	100,00 50,71

# Th. Thomson über die Oxydationsstufen des Arseniks.

Aus dem Englischen\*) im Auszuge vom Prof. Meinecke.

Die neuern Bestimmungen der Oxydationsstufen des Arseniks sind folgende:

Nach Proust: Arsenige Säure 100 Metall

32,979 Sauerstoff

Arseniksäure

100 Metall

52,905 Sauerstoff

Nach Thenard: Arsenige Säure

100 Metall

34,694 Sauerstoff

Arseniksäure

100 Metall

56,25 Sauerstoff

Nach Berzelius: Arsenige Säure

100 Metall

34,263 Sauerstoff

Arseniksäure

100 Metall

51,428 Sauerstoff.

Diese Angaben stimmen nicht allein unter einander, sondern auch mit Bucholz's und Rose's Analysen nahe überein; neuerlichst aber hat Berzelius

<sup>\*)</sup> Annals of Philosophy. 1814. Sept.

'aus den arsenigsauren und arseniksauren Salzen nachstehende Bestimmungen abgeleitet:

Arsenige Säure = 100 Arsenik + 43,616 Sauerstoff.

Arseniksäure = 100 Arsenik + 71,333 Sauerstoff.

Die Gründe, warum Berzelius seine ersten Angaben ändert, hält Thomson nicht für entscheidend; um mit Bestimmtheit darüber urtheilen zu können, stellte derselbe folgenden Versuch an.

100 Gran metallisches Arsenik wurden in einer Retorte vermittelst Salpetersäure vollkommen oxy-Die Säure wurde darauf abdestillirt und die Arseniksäure in der Retorte der größten Hitze ausgesetzt, welche durch eine Argandische Lampe hervorgebracht werden konnte. Nachdem die Retorte vollkommen trocken geworden, wurde sie gewogen. Es fand sich, dass das Arsenik von 100 Gran zu 152,4 Gran sich vermehrt hatte. Bey diesem Versuche, welcher mit den Analysen von Proust, Rose, Bucholz und Thenard übereinstimmt, ist keine Täuschung denkbar. Das Arsenik war von der Säure aufgelöst und diese wieder in den Recipienten übergetrieben worden. Zu größerer Sicherheit war auch die übergetriebene Säure untersucht worden, aber man konnte darin keine Spur, weder von Arsenikmetall, noch von oxydirtem Arsenik entdecken. Kein Arsenik war verloren gegangen, auch war kein Anlass zu Verlust da; es war nicht einmal ein Filter angewandt worden: kurz, es konnte kein Grund zu dem Verlust von 19 Gran, welcher nach der neuern, von Berzelins gegebenen Analyse der Arseniksäure hätte Statt finden müssen, entdeckt werden. Auch über die Oxydationsstufen des Arseniks. 423

mn man nicht sagen, dass das Arsenik nicht gänzth in Arseniksaure verwandelt worden sey: denn
achdem man dieselbe im Wasser auflösete, fand sich
ar ein Ruckstand von arseniger Säure oder weiem Arsenikoxyd, welcher genau 0,5 Gran wogieses kleine Deficit, welches kaum 0,06 Gr. Saueroff beträgt, ist schon der gefundenen Arseniksauro
igerechnet: denn das anfanglich gefundene Geicht derselben betrüg nur 152,34.

Es ist nicht unmöglich, dass die Hitze der Arundischen Lampe unzulänglich gewesen seyn möge,
le Feuchtigkeit aus der Arseniksäure zu entfernen:
er angenommen, dass sie noch etwas Wasser entalten hatte, so macht diess die Abweichung von
Perzelius Angabe noch großer. Da nun die Verrandlung des Arseniks in Arseniksäure sehr leicht
nd einfach ist, so läst sich kein hinreichender
rund auffinden, warum Berzelius den Sauerstoßehalt der Arseniksäure so hoch angiebt.

Der Gehalt der Arseniksäure ist also 100 Arsenik + 52,4 Sauerstoff.

Dieses stimmt mit den genauesten bisherigen Vernchen nahe überein. Und wenn man, ebenfalls en ohen angeführten Bestimmungen zufolge, anchmen darf, dass der Sauerstofigehalt der arsenien Säure zu dem der Arseniksäure sich verhalt, wie zu 3, worin das Arsenik dem Schwefel und Phoshor ähnlich ist, so besteht die arsenige Säure aus

100 Arsenik + 34,93 Sauerstoff.

# W. Hisinger's Bestimmung der Ceriumoxyde.

Aus dem Englischen \*) im Auszuge vom Prof. Meinecke.

Sorgfältig gereinigtes Ceriumoxyd wurde durch anhaltendes Sieden mit reiner Salzsäure gesättigt. Der größte Theil des Oxydes lösete sich in der Säure auf. Die Auflösung wurde zur Trockne abgedampft, und wieder in Wasser aufgelöst, um alles Uebermaaß an Oxyd abzusondern. Darauf setzte man salpetersaures Silber hinzu, so lange moch ein Niederschlag entstand. Der Niederschlag wurde durch ein Filter abgesondert, ausgesüßt und in einer kleinen Glasschale über einer Lampe geschmolzen. Das Gewicht desselben betrug nun 1,819 Gramme.

Die Auflösung wurde mit Wasser verdünnt und vermittelst Salzsäure von Silber befreyet. Das Ceriumoxyd fällte man durch kohlensaures Ammoniak. Dieser Niederschlag, stark geglühet in einem bedeckten Gefäse, um alles Alkali zu entfernen, wog 0,684 Gramme.

<sup>\*)</sup> Annals of Philosophy. 1814. Nov.

Da nun 100 Theile geschmolzenes salzsaures Sil-19.05 Theile Salzsäure enthalten, und 684 Theile immoxyd sich mit einer Menge Salzsaure verbinwelche 1819 Theile salzsaures Silber bilden, folgt daraus, dass 684 Theile Ceriumoxyd sich 346,5 Theilen Salzsäure verbinden. Das salzsaure inm besteht also aus

> Salzsäure 33,624 100 Ceriumoxydul 66,376 197,5.

Da aber 100 Theile Salzsäure von einer Menge e gesattigt werden, welche 29,45 Th. Sauerstoff balt, so mussen 197,5 Th. Ceriumoxyd 29,45 Th. terstoff enthalten. Daher besteht das Ceriumdul aus

Cerium 85,038 100 Sauerstoff 14,912 17,41.

Da ferner, nach der von Berzelius ausgestellten portionslehre, ein Oxyd bey der Verwandlung ein hoheres Oxyd entweder noch die Halfte oder ch eine gleiche Menge Sauerstoff, als das erste yd enthält, aufnimmt, so wird das zweyte Cemoxyd entweder 26,115 oder 34,82 Sauerstoff geno Theile Metall enthalten.

Die Analysen des kohlensauren Ceriums zeigen, s das zweyte Oxyd 1½ Mal so viel Sauerstoff entit, als das erste, oder das Ceriumoxydul. Wenn kohlensaure Ceriumoxydul durch Hitze zersetzt itd, so entweichen 42,1 Procent Kohlensaure und asser, und es bleibt ein Ruckstand von 57,9 Proc. tydul. Nach Berzelius Versuchen sättigt die Kohnsäure eine Menge Base, welche halb so viel

### 426 W. Hisinger's Bestimm. d. Ceriumoxyde.

Sauerstoff enthält, als die Säure; und der Sauerstoff des mit dem Salze verbundenen Wassers ist ebenfalls ein Vielfaches von dem Sauerstoff der Base. Hiernach müssen jene 42,1 Th. Kohlensäure und Wasser aus 23 Th. Kohlensäure und 19,1 Th. Wasser bestehen. Aber die 23 Th. Kohlensäure enthalten 16,19 Sauerstoff, und die 19,1 Th. Wasser 16,85 Sauerstoff, während obige 57,9 Th. Ceriumoxydul 8,63 Sauerstoff enthalten. Folglich sind die Sauerstoffmengen der Säure und des Wassers nahe das Doppelte der Sauerstoffmenge des Oxyduls.

Das kohlensaure Ceriumoxyd (Peroxyd) besteht aus 63,83 Oxyd und 36,17 Kohlensäure. Diese Menge Säure enthält 26,50 Sauerstoff; halb so viel, oder 13,25 Sauerstoff, muss in 63,83 Oxyd vorhanden seyn: diese Menge Oxyd enthält also 50,58 Metall, oder 100 Theile Cerium verbinden sich in diesem Oxyde mit 26,196 Th. Sauerstoff, welche bis auf eine kleine Abweichung das 1½fache von 17,41, der in dem Oxydul vorgefundenen Sauerstoffmenge darstellt. Diese letzte Zahl zum Grunde gelegt, und angenommen, das dass Oxyd anderthalb Mal so viel Sauerstoff enthält, als das Oxydul, welches die gegebenen Analysen beweisen, besteht das Ceriumpxyd aus

Cerium 79,29 100 Sauerstoff 20,71 26,115.

#### U e b.e r

die freywillige Entzündung kohlenstoffhaltiger Körper, während der Bereitung der Salpetersäure.

#### Von

#### Dr. J. G. DINGLER,

Aus einem Schreiben an den Herausgeber,

Die Ihnen mit meinem Schreiben vom 24. Dechr. v. Jahrs mitgetheilte Nachricht von der durch mich gemachten Entdeckung der Selbstentzündung des Korkholzes und fetter Kitte bey der Bereitung der Salpetersäure, hatten Sie die Güte, in diesem Journal der Chemie und Physik Bd. 15 S. 485 ff. ihren Lesern zur Kenntnifs zu bringen. Am Schlusse jenes Schreibens habe ich noch folgendes gesagt:

"In Priestley's oxydirtem Stickgase wird zwar das Verbrennen der brennbaren und oxydabeln Stoffe begünstigt und verstärkt, aber wir wiesen kein Beyspiel einer Entzündung irgend eines dieser Stoffe, etwa Phosphor ausgenommen. Das Halogen ist die einzige Gasart, in welcher frexwillige Entzündungen vor sich gehen, wenn es recht rein ist, und eine schöne Erscheinung bietet das Verbrennen und frey-

## 428 Dingler üb. d. freywillige Entzündung

willige Entzünden des Spielsglanzmetalles und des Messings dar, und diese Metalle, so wie Schwefel, Kohle und dergl., würden vielleicht sehr belehrende Erscheinungen liefern. Wir wissen ja sogar nicht zu viel vom Stickstosse und seinen Oxydations- und basischen Verhältnissen"\*).

An die Stelle dieses Schlusses meines Schreibens gesiel es Ihnen, eine Erklärung der erzählten Entzündung zu setzen. Diese Erklärung, welche aus dem Gebiete des gelehrten Wissens hervorging, berühet auf der Voraussetzung, dass schweslige Säure angewendet worden sey, und sie behauptet, dass jene Entzündung nicht erfolgt wäre, wenn man weisse concentrirte Schweselsäure (frey vom rauchenden Wesen) gebraucht hätte. So verhält es sich aber nicht wirklich, und das Gebiet der Erfahrung führt auf eine andere Ansicht der Sache.

Nach meinen neuern Versuchen ist die wahrgenommene Entzündung kohlenstoffhaltiger Körper
nicht mehr als zufällig zu betrachten, sondern sie
hat allemal unfehlbar Statt, so oft solche Versuche angestellt werden. Dass dabey vollkommene Schwefelsäure angewendet worden, ist um so weniger zu
bezweifeln, da ja auch wohl der gemeinste Empiriker zur Ausscheidung der Salpetersäure sich nicht
der schwesligen Säure mit sogenauntem rauchenden Wesen (sächsisches Vitriolöl) bedienen wird,

<sup>\*)</sup> Es ist in diesen Schlussbemerkungen so viel Trübes und Undeutliches und dann wieder so wenig Neues, dass sie ohne Schaden ungedruckt bleiben konnten.

relche im Handel' noch ein Mal so theuer ist, als me vollkommene Schwefelsäure. Doch auch angeommen, das ich schweflige Säure gebraucht habe, binnte die Entzündung doch nicht auf Rechnung erselben kommen, weil die schweflige Säure durch venig Salpetersäure oxydirt wird, und die ihr in liesem Zustande zukommenden Eigenschaften im Augenblicke der Einwirkung der Salpetersäure verlicht, ene Entzündung aber erst nach 36 stündigem Dettilliren beobachtet wurde. \*)

Um mich indes zu überzeugen, ob nicht ein sehr hoher Grad von Wärme der Salpeter- oder salpetrigen Säure eine besondere, vorher nicht genugbeachtete Wirkung auf das Korkholz habe, nahm ich bey der zu diesem Behuf eigends angestellten Destillation hierauf besondere Rücksicht.

Eine tubulirte Retorte wurde den 13. April mit 25 Pfund (baier. Gewicht) Salpeter gefüllt, in ein Sandbad gelegt, ein großer tubulirter Ballon ange küttet und an den Ballon eine zweyte mit Wasser gefüllte Flasche durch eine knieförmige Röhre in Verbindung gesetzt. Durch den Tubulus wurden 6 Pfund vollkommener, wasserklarer Schwefelsäure. von 70½ Graden nach Braun oder 76 nach Beck (1,803) pecifischer. Dichtigkeit) mit 4 Pfund Wasser ver mischt, kalt eingegossen, Feuer dazu gegeben, und lasselbe die Nacht über unterhalten. Den andern Pag, am 14. Morgens gegen 9 Uhr, als ich mich über

<sup>\*)</sup> Der Verf. trägt noch, wie man sieht, die alte sehr irrig-Vorstellung von der Natur des Vitriolöls. D-r.

## 430 Dingler üb. d. freywillige Entzündung

zeugt glaubte, dass die Wässerigkeit mit Salpeta in säure überdestillirt seyn könne, wurde von der noch nöthigen Menge der concentrirten Schwefelsingen nach und nach eingegossen, wodurch eine sold Erhitzung Statt hatte, dass sie mit dem bey Handenst gehabten Thermometer nicht zu bestimmen was Der Trichter wurde drey Mal mit Gewalt in die Höbenie gedrückt, das um den Trichter gewickelte Wer und das später umwickelte Baumwollen-Gewehler wurden augenblicklich in einen klebrigen Teig versie wandelt, und das sehr geräumige und 24 Schuh hold Labofatorium ward voll salpetersaurer Dämpfe, welche aber weder mich noch meinen Gehülfen merk lich belästigten. Mehr als 6 Pfund der concentrite Schwefelsäure durfte ich, ohne mich aufs frevelhaf teste einer Lebensgefahr auszusetzen, nicht in die Retorte gielsen. Bey jeder Periode des Eingielsen der Schwefelsäure, von halb zu halb Pfund, wurdt ein genau passender frischer Korkstöpsel in die Oeffnung der Retorte gesteckt, welcher aber allemal auf der Stelle zerfressen wurde, ohne dass sich eine Spw von Verkohlung gezeigt hätte\*). Zuletzt, als die Er-

<sup>\*)</sup> Diess kann den Chemiker, welcher weis, dass die Salpetersäure keinen organischen Körper verkohlt, nicht bestremden. Verkohlend wirken nur solche Säuren, in welchen das säurende Princip sester, als in der Salpetersäure, an die säuerbare Base gebunden ist, und welche eine seht starke Anziehung gegen das Wasser, überhaupt gegen Dinge äusern, welche ihnen basische Bestriedigung geben.

hitzung aufs allerhöchste gestiegen war, bemerkte ich an dem Rande des Stöpsels, der außerhalb der Retorte auflag, einen kohligen Streif, welcher durch die außerordentliche Erhitzung der Retorte außerhalb derselben erzeugt wurde; der Theil des Stöpsels, aber, welcher in die Retorte hineinreichte, war, wie die vorhergehenden, zerfressen.

Die Retorte wurde nun durch einen Glasstöpsel verschlossen, und die Destillation fortgesetzt, welche, wie gewöhnlich, regelmäßig von statten ging. Gegen Abend entfernte ich mich vom Hause; als ich später wieder zurückkam, um nach der Arbeit zu sehen, sah ich in der Nähe des Ofens verkohlte Korkstöpsel liegen, und der herbeygerufene Arbeiter erzählte mir folgendes:

Während meiner Abwesenheit habe er bemerkt, dass etwas Dämpse durch den Tubulus entwichen waren, weil wir der Hitze wegen den Stöpsel diesen Morgen nicht so gut, wie sonst, in die Retorte besestigt hatten. Er habe daher, wie ich früher gethan, den Glasstöpsel herausgenommen, um ihn mit etwas Werk zu umwinden; damit aber indessen nicht so viele Dämpse herausgehen möchten, habe er einstweilen einen Korkstöpsel hineingesteckt. Diese Stöpsel hätten sich jedoch allemal gleich entzündet, und seyen heraus in die Höhe gesprungen; er habe daher schnell dem Glasstöpsel wieder hineinbesestiget.

Die Hitze konnte wohl in dem Augenblicke nicht zu stark gewesen seyn; ich glaube aber, dass es der Punct war, wo eigentlich der Eingriss der Schweselsäure in den Salpeter vollkommen Statt

# 452 Dingler üb. d. freywillige Entzündung

hatte, bey welchem sich die Masse hebt, und bey übermässiger Hitze gern überzugehen pflegt.

Die Destillation wurde die Nacht hindurchfortgesetzt, den andern Morgen (d. 15.) öffnete ich die
Retorte, und wollte die noch übriggebliebene concentrirte Schwefelsäure in die kochende Masse zu
bringen suchen. Zu diesem Behuf wurde die Röhre
des Trichters mit Leinewand umwickelt, und wenig Schwefelsäure hineingegossen; diese wirkte aber
so heftig auf die Masse in der Retorte, dass meine
Arbeiter ein panischer Schrecken ergriss, und mich
keiner mehr unterstützen wollte; allein konnte ich
die Sache nicht verrichten, und so musste ich den
wirklich sehr gefährlichen Versuch aufgeben.

Da nun ein Drittheil zu wenig Schweselsäure in Anwendung gekommen war, so schloss ich, dass die Destillation innerhalb 15 Stunden beendigt seyn könnte, und traf denn die zu dem freywilligen Entzundungsprocess geeigneten Vorkehrungen.

Zu dieser Operation lud ich meinen Freund, den Hofrath und Professor der Chemie Hrn. Dr. Juch, und den wissenschaftlich gebildeten Apotheker, Hrn. Ritter Christoph von Stahl, ein, welche auch die Güte hatten, Nachmittags um 2 Uhr zu mir zu kommen, worauf in ihrer Gegenwart und mit ihrer Beyhülfe folgende Versuche angestellt wurden.

a) Der Glasstöpsel wurde herausgenommen, und ein guter nie gebrauchter Korkstöpsel in die Oeffnung gesteckt. Nach Verlauf von 8 Minuten entzündete sich der Stöpsel im Gewölbe der Retorte, und brannte so schön und rein, als andere verbrennliche Körper im reinsten Sauerstoffgas.

- b) Der brennende Stopsel wurde herausgezogen, und dagegen ein Gypsstopsel hineingesteckt,
  in den ein langliches Stuckchen Regulus Antimonii
  befestigt war. Als nach 10 Minuten keine Entzeindung wahrgenommen wurde, nahmen wir diesen
  Stopsel heraus. Der Spiefsglanzkönig war sehr
  schwach oxydirt, und es war keine Selbstentzundung weiter zu erwarten.
- c) Nun wurde ein Korkstöpsel in den Tubulus gebracht, in welchen ein Stückchen Regulus Antimonii befestigt war. Der Korkstöpsel entzundete sich, und der Spieleglanzkönig brannte mit dem Stöpsel, welcher sich theile grau oxydulirt, theile metallisch um den Stöpsel legte.
- d) In einen Gypsstöpsel wurde ein Stückehen Schwesel besestigt, und in die Retorte gesteckt: nach Verlauf von 10 Minuten hatte noch keine Entzundung Statt. Der Stöpsel wurde herausgenommen, wo dann der Schwesel blos ein wenig geschmolzen erschien, und keine Spur von Entzundung merkbar war.
- einem langen Stöpsel geschnitten, und in die Retorte gesteckt; der dunnere Theil ragte über einen Zoll lang in das Gewölbe derselben. Nach einer Minute fing schon der unterste Theil des Korkstöpsels an sich zu entzunden, die Entzündung griff schnell um sich und nach der zweyten Minute brannte der Kohlenstöpsel so stark in der Retorte, dass alles Verbrennungsfähige in Flammen stand, und das Innere der Retorte eine vulkanische Fenermasse zu seyn schien, welche durch die rothen salJourn. f. Chem. u. Phys. 17. Bd. 4. Hoft.

#### 434 Dingler üb. d. freywillige Entzündung

petersauren Dämpse ein prächtiges Schauspiel darstellte. Die Retorte bekam durch die Erhitzung einige Sprünge, die tubulirte Oeffnung wurde größer,
und wir sahen uns nun außer Möglichkeit gesetzt,
mehrere besprochene. Versuche noch anzustellen.
Die kleinen Löcher der zersprungenen Retorte wurden mit settem Kutte aus Kalk und Oel verstrichen,
und dann über das Ganze eine Lehmmasse gelegt,
und sosort die Destillation vollendet. Während dem
Verstreichen mit settem Kutte, sielen einige Stuckchen in die Retorte, und entzundeten sich ebenfalls, ohne nur eine Spur von Kohle zuruckzulassen.

Die Temperatur des Sandbades war 90° R., die des Arbeitsortes 22°.

Nach diesen Erfahrungen entzünden sich bloß kohlenstoffhaltige Körper in dieser Gasart freywillig, und es ist demnach durchaus nicht die so hohe Temperatur, welche diese freywillige Entzundung durch vorherige Verkohlung bis zur Entzündung steigert, noch das reine Sauerstoffgas, welches die Entzundung fördert; sonst würde sich bey dem Versuche b. und dem d. das Spießglanzmetall und den Schwefel entzündet haben.

Mein kleineres Laboratorium zu Duodez-Verauchen ist wegen Verlegen meines Geschäfts in ein
geräumigeres Locale noch nicht vollendet, und ich
kann daher auch nicht bestimmen, wie sich diese
freywillige Entzündung bey kleinern Massen verhalt.
Merkwurdig ist es, daß diese Beobachtung den Chemikern so lange fremd blieb. Sobald ich etwas
mehr Muße gewinne, werde ich noch einige Versuche veranstalten, welche zur Erforschung der Un-

sache dieser freywilligen Selbstentzündung beytragen können, und die ich dann zu seiner Zeit in diesem Journale mittheilen werde.

# Anmerkung zu Seite 429 vom Professor. Schweigger.

Thenard giebt als Nachtrag zu seinem Traite de chimie unter andern auch eine Anmerkung über das Verhalten der concentrirten (weißen) Schwefelsäure zu Salpeter; worin die bey Entbindung der Salpetersäure zugleich Statt findende Oxygenentwickelung herausgehoben wird. Daß diese indeß noch reichlicher bey Anwendung rauchender Schwefelsäure Statt finde, scheint aus den neuesten Versuchen über diesen Gegenstand hervorzugehen und eben daher dachte ich, daß Hr. Dingler rauchende Schwefelsäure angewandt habe. Indeß konnte er gemäß der so eben angeführten Beobachtung wohl auch das Brennen des Korkstöpsels bey Anwendung sehr concentrirter weißer Schwefelsäure wahrgenommen haben.

#### Versuche

# über den Kupfer-Gehalt einiger Pflahzenaschen.

Vom

Dr. W., MEISSNER.

(Fortsetzung der Abhandlung Bd. XVII. S. 340-354.)

Da nun durch die in der vorigen Abhandlung angestellten Versuche, die Gegenwart des Kupfers in der Asche mehrerer verwandter Pflanzen erwiesen war, so ging mein Hauptaugenmerk jetzt auf die Beantwortung der Frage: enthalten auch die Aschen inländischer Pflanzentheile dieses Metall? Obwohl man schon im voraus zu Gunsten derselben urtheilen konnte, so war doch die Bestätigung durch directe Versuche unumgänglich nothwendig. Wie weit nun meine Bemühungen sich hierüber erstrecken, lehren die folgenden Untersuchungen, bey welchen auch die Darlegung der andern Bestandtheile nicht aus den Augen gelassen ist, theils um die schon darüber vorhandenen Erfahrungen zu bestätigen, theils das etwa hier und da Uebersehene zu ergänzen.

#### . d. Kupfer-Gehalt einig. Pflanzenaschen. 437

# Prüfung der Kalmuswurzel (Radix Acori Calami).

ckne Wurzeln gaben nach dreystundiger vorsicher Einascherung 120 Gran röthlich - graulicheiße, scharf alkalisch-schmeckende, an den Wana des Tiegels hier und da geflossene und an der
aft feucht werdende Asche; welche durch zweyalige Behandlung, jedesmal mit 4 Unzen destillirm Wasser, und Filtriren des Ganzen, eine hellaunlichgelb gefärbte Auflösung gab. Gleich große
utheile davon, verhielten sich gegen nachstehende
agentien wie folgt:

- a) Kurkumapapier wurde nach einer kurzen Berührung mit der Flitssigkeit stark gebraunt.
- b) Sauren bewirkten ein sehr schwaches Aufbrausen.
- c) Salzsaure Platinauflösung erzeugte einen starken röthlichen Niederschlag.
- d) Weinsteinsäure einen eben solchen weißen.
- Essigsaurer lialk einen beträchtlichen weißen Niederschlag, der sich in Salzsäure wie Salpetersäure leicht auflöste.
- Salzsaurer Baryt in der von dem oben erwähnten Niederschlag befreyten hellen Flussigkeit eine weiße feine Trubung, welche auf Zusatz von Salpetersaure nicht wieder , verschwand.
- g) Schwefelsaures Silber in derselben Flüssigkeit einen weißen Niederschlag, der in Sau-

ren nicht bemerklich auflöslich war und durch das Sonnenlicht leicht geschwärzt wurde.

- b) Aetzkali und kohlenstoffsäuerliches Kali schlugen Flocken nieder, welche sich in Salpetersäure, so wie in Schwefelsäure auflösten, und
  aus beiden durch kohlenstoffsäuerliches Kaliwieder ausgeschieden wurden.
- i) Neutrales sauerkleesaures Kali bewirkte eine sehr schwache Trübung.
- k) Blausaures Eisenkali eine entfernt bläulichweisse Trübung in der mit etwas Salzsäure übersetzten Fhüssigkeit.
- l) Galläpseltinctur einen schmutzigrothen slockigen Niederschlag.
- m) Gewasserstosstes Schweselammonium veränderte die gelbe Farbe der Flüssigkeit in eine lauchgrüne, und schied nach einiger Zeit schwarze Flocken aus; hinzugesetzte Salzsäure entfärbte das Ganze, und schlug den Schwesel nieder; in der hierauf von diesem durch ein Filter befreyten klaren Flüssigkeit erzeugte blausaures Eisenkali einen weisslich blauen Niederschlag.

Die nach der Behandlung mit den angeführten Reagentien noch übrige Flüssigkeit wurde nun bey mäßiger Wärme zur Trockne verdunstet; aus der dadurch erhaltenen weißlichen Salzmasse zog absoluter Alkohol eine geringe Menge salzsauren Kalk aus; der Rückstand löste sich nur unvollkommen in destillirtem Wasser auf; das am Boden des Gefäßes liegende Pulver verhielt sich seiner Auflös-

#### d. Kupfer-Gehalt einig, Pflanzenaschen. 439

keit in Säuren und Niederschlagung aus diesem teh kohlenstoffsäuerliches Kali und Natron nach, Bittererde, an eine Säure, nämlich Phosphorte gebunden, welche sich leicht dadurch erkenließ, daß durch die eben angesuhrte, von der lenstoffsauren Bittererde getrennte Flüssigkeit, essigsaure Kalk zu phosphorsaurem Kalk gefällt rde.

Es wären also dieser Prüfung zufolge in der he des Kalmus folgende, durch das Wasser ausogene Bestandtheile:

phosphorsaures Kali,

- - Bittererde,
- - Eisenoxydul,

salzsaures Kali,

schwefelsaures Kali,

kohlenstoffsäuerliches Kali,

salzsaurer Kalk.

Merkwurdig ist hierbey das Vorkommen des sephorsauren Eisens, welches man des Verhalgegen das blausaure Eisenkali'wegen wohl als dul annehmen muß, so wie das der allgemein im Wasser unauslöslich gehaltenen phosphorsau-Bittererde. Räthselhaft bleibt hierbey allerdings Entscheidung der Frage, wodurch diese beiden de im Wasser auslöslich gemacht sind; da nach angeführten Prufung die Gegenwart des freyen ali dargethan worden ist.

Der nach der Behandlung mit Wasser übrig gebene Ruckstand der Asche löste sich größtenils, mit Hinterlassung von etwas Kieselerde und Koble, in reiner Salpetersäure auf; die Prüfung kleimer Antheile dieser sauren Auflösung auf die schon mehr angeführte Art, zeigte darin die Gegenwart:

> des phosphorsauren Kalks, der Thonerde, und einer Spur Eisens.

Die noch übrigen 3 des Ganzen wurden nun so lange mit Aetzammoniakslüssigkeit versetzt, bis nur noch ein kleiner Säureüberschus in der noch klaren Flüssigkeit zugegen war; hierauf ein blanker Eisenstab hineingetaucht, und das Ganze 12 Stunden ruhig bey Seite gestellt; nach Verlauf dieser Zeit konnte man deutlich an dem Eisenstabe an mehreren Stellen einen Ueberzug von regulinischem Kupfer bemerken, welcher sich jedoch bey nochmaliger, gleiche Zeit daurender Berührung um nichts Bemerkliches vermehrt zu haben schien, und dadurch den geringen Kupfergehalt dieser Asche bewahrheitete.

Man sieht also aus dieser Prüfung, dass der Kalmus ein Beweis für den Kupfergehalt der Aschen inländischer Pflanzentheile ist, zugleich aber auch, dass er in Rücksicht des größern Gehaltes, den ausländischen Pflanzentheilen mehrentheils nachsteht. Die Frage: an welche Säure das Metall in dieser Asche gebunden ist? ließ sich, wegen der geringen Menge desselben, durch directe Versuche nicht darthun; man kann jedoch annehmen, dass dieß hier wohl die Phosphorsäure seyn werde, wenn nicht diese während des Glühens durch die Alkalien dem Kupferoxyde entzogen worden ist.

## b. d. Kupfer-Gehalt einig. Pflanzenaschen. 441.

# Prüfung des wilden Rosmarin, (Herba ledi palustris.)

Stengel hier und da untermengtes Kraut, gaben, ach vorsichtiger Einäscherung, 46 Gran graulichreisse, schwach alkalisch schmeckende Asche.
Nach zweymaliger Auslaugung, jedesmal mit 3 Unen destillirtem Wasser, zeigten die schicklichen Reagentien in der zuvor filtrirten klaren Auslösung die Gegenwart folgender Salze an:

des köhlenstossäuerlichen Kali's,

- salzsauren . . -
- schwefelsauren . -
- salzsauren Kalks und einer Spur phosphorsauren Kali's.

Der Rückstand löste sich größtentheils in concentrirter Salzsäure, unter geringem Aufbrausen und starker Entwickelung von Halogengas, bis auf einige weiße Flocken von Kieselerde, auf. Die saure Flüssigkeit enthielt zufolge der Prüfung mit Reagentien:

phosphorsauren Kalk,
kohlenstoffsauren —
phosphorsaure Bittererde eine geringe Menge,
Thonerde,
Eisen,
Mangan.

Das obgleich geringe Daseyn des Kupfers zeigte deutlich der schwache kupferfarbene Ueberzug an einer, in die mit Aetzammoniakslüssigkeit fast gesättigte saure Auflösung, hineingestellten blanken Eisenplatte.

Es verhält sich also hiernach auch die Asche dieses inländischen Pflanzentheils, was die Größe des Kupfer-Gehalts betrifft, wie die vorige.

#### Prüfung der Salepwurzeln (Rad. salep.)

len gaben nach behutsamer Einäscherung in einem sauberen hessischen Schmelztiegel, 47 Gran gelblichweisse, stark alkalisch schmeckende und reagirende, leicht feucht werdende Asche. Durch zweymalige Behandlung, jedesmal mit 4 Unzen desillirtem Wasser, wurden folgende auslösliche Salze ausgezogen:

kohlenstoffsäuerliches Kali, salzsaures Kali, schwefelsaures Kali, salzsaurer Kalk.

Der im Wasser unauflösliche Rückstand löste sich unter Halogengas Entwickelung und starkem Aufbrausen, bis auf einige Flocken Kieselerde, gänzlich in reiner rauchender Salzsäure auf. Die Prüfung geringer Antheile dieser Auflösung mit Aetzammoniakflüssigkeit. Aetzkalilauge, neutralem sauerkleesauren Kali, salpetersaurem Quecksilberoxydul und blausaurem Eisenkali, zeigte die Gegenwart der phosphorsauren Kalkerde, kohlenstoffsauren Kalkerde, Thonerde, des Eisens und Mangans; die übrige salzsaure Flüssigkeit wurde nun, wie schon angeführt, mit Aetzammoniak versetzt, und ein

## ▶. d. Kupfer-Gehalt einig. Pflanzenaschen. 443

- Inter Eisenstab in dieselbe gestellt, an welchem his schon nach 6 Stunden die ganze Oberstächte teinem kupsersarbenen Ueberzug belegt zeigte, zich nach 24 Stunden noch beträchtlich vermehrt tte, jedoch nicht zu einer solchen Stärke angeschsen war, dass er sich hätte abschaben lassen, durch das Gewicht bestimmt werden zu können.
- ms kommenden Wurzelknollen mehrerer Orchidenpecies, mit denen bey uns wachsenden, erlaubt
  uch wohl, auf einen gleichen Kupfer-Gehalt der
  etztern zu schließen; zugleich sieht man aberauch
  has häufige Vorkommen des Kupfers in dem Pflanzenreiche, da die Orchiden so allgemein verbreitet
  ind. Die Menge des hier aufgefundenen Kupfers
  übertrifft die der bisher untersuchten Aschen, wesshalb diese in der Rücksicht wohl den ersten Platz
  einnehmen wurde.

# Früfung des schwarzen Psessers (Piper niger.)

Pfesterkörner gaben nach vollkommener Einäscheung 70 Gran weisse, hier und da ins Grünliche ich neigende Asche. Durch gehörige Auslaugung lerselben mit 8 Unzen destillirtem Wasser und geindes Verdunsten der Flüssigkeit, erfolgten 38 Gran incs weisen Salzes; absoluter Alkohol entzog dieem eine geringe Menge salzsauren Kalk; Alkohol on 70 Proc., salzsaures und kohlenstossäuerliches iali; der Rückstand löste sich nur unvollkommen m Wasser auf, das Unausgelöste auf einem Filter gesammelt, verhielt sich bey der Prüfung wie kohlenstoffsaure Bittererde, die Flüssigkeit selbst enthielt neben dem kohlenstoffsäuerlichen Kali noch schwefelsaures Kali.

Der im Wasser unauslösliche Theil der Asche brauste auf Zusatz von rauchender Salzsäure, und liess dabey einen starken Geruch nach Schweselwasserstossgas bemerken; nach Anwendung einer mäsigen Wärme war fast alles bis aus etwas Kohle ausgelöst. In der durch Ruhe abgeklärten Flüssigkeit entdeckten schickliche Reagentien die Gegenwart von

phosphorsaurem Kalk,

- Bittererde,
- Eisen,

schwefelsaurem Kalk,

Thonerde.

Aus den übrigen 3 der salzsauren Auflösung, welche, wie mehr angeführt, mit Aetzammoniakslüssigkeit behandelt waren, schied ein blanker Eisenstabregulinisches Kupser aus, so dass seine ganze Obersläche damitebedeckt war.

Die Asche des schwarzenPfessers gehörte also hiernach zu den mehr kupserhaltigen, und würde in dieser Hinsicht neben dem Salep und den Paradieskörnern zu stehen kommen.

## Prüfung der Krähenaugen (Nuces vomicae).

- 2000 Gran derselben gaben nach vollständigem Einäschern 18 Gran graulichweisse Asche, welche sehr wenig alkalisch schmeckte, und an der Luft üb. d. Kupfer-Gehalt einig. Pflanzenaschen. 445

nicht bedeutend feucht wurde; durch zweymalige Auslaugung jedesmal mit 2 Unzen Wasser, hatte sich ihr Umfang sehr wenig vermindert, die aufgelösten Salze erwiesen sich durch die Prüfung, als:

kohlenstoffsäuerliches Kali, salzsaures — schwefelsaures — salzsaurer Kalk.

Der unaussösliche Rückstand löste sich in reiner rauchender Salzsäure, unter Anwendung eines
lebhasten viertelstündigen Siedens, bis aus einige Flocken Kieselerde auf, wobey eine starke Entwickelung von Halogengas, aber kein Ausbrausen bemerkt
wurde. Kleine Antheile der sauren Auslösung zeigten bey der Prüfung mit Reagentien die Gegenwart:

der Thonerde, des phosphorsauren Kalks, Eisens und Mangans.

Ein in die übrige Flüssigkeit, auf Zusatz von Aetzammoniak, hineingestellter politter Eisenstab, hatte sich schon nach 3 Stunden mit einem schwachen Ueberzug von metallischem Kupfer belegt, welcher sich jedoch auch nach 12 Stunden um nichts Bedeutendes vermehrt zu haben schien.

### Prüfung der Coloquinten (Colocynthides).

2000 Gran ganze, mit dem Samen versehne Früchte, gaben 74 Gran graulichweisse, hier und da ins Grünliche spielende, scharf alkalisch schmeckende Asche. [Gegen das Ende der Einäscherung selbst zeigte sich bisweilen eine bläuliche Flamme.] Acht

Unzen Wasser hatten ihr folgende auflöslich entzogen:

kohlenstoffsäuerliches Kali,
salpetersaures Kali,
phosphorsaures Kali,
phosphorsaures Kali,
salpetersauren Kalk
— — Eisen eine Spur.

Reine rauchende Salzsäure löste den Rü bis auf etwas Kohliges auf, und entband e merkliche Menge Schweselwasserstossgas; di salzsaure Flüssigkeit enthielt zusolge genau fung:

phosphorsaure Kalkerde,

- - Bittererde,
- - Eisen.

Das in der noch übrigen Flüssigkeit besin Kupfer wurde, wie mehr angeführt, durch blanken Eisenstab in geringer Menge ausgesch

Sowohl die beträchtliche Menge von, durc säure aus dieser Asche entwickeltem Schwe serstoffgas, als auch die schon beym Einäscherr genommene bläuliche Flamme, lassen uns then, dass diese Früchte wirklichen Schwese rer Mischung enthalten.

## Prüfung der Kaskarillrinde (Cortex cascai

2000 Gran reine Rindenstückchen gaber vollkommener Einäscherung, 136 Gran wei Asche, welche nach gehöriger Auslaugung n

## d. Kupfer-Gehalt einig. Pflanzenaschen. 447

llirtem Wasser und Verdunsten der filtristen Aufung 21 Gran eines weißen Salzes lieferte; durch handlung mit absolutem Alkohol, Alkohol von pc. und Wasser, zerfiel es in:

kohlenstoffsäuerliches Kali, schwefelsaures Kali, salzsaures Kali, salzsauren Kalk.

Der Rückstand brauste mit rauchender Salzsäure ergossen, sehr stark und entwickelte viel Halongas; die saure Auslösung enthielt:

kohlenstoffsauren Kalk,

— — Bittererde,

Eisen,

Mangan.

Einige Flocken Kieselerde waren unaufgelöst geieben.

Die Prüfung der salzsauren Auflösung auf einen upfer-Gehalt, durch einen politten Eisenstab, fiel var günstig aus, zeigte jedoch, dass diese Asche ichst dem Galgant die an Kupfer ärmste sey.

### Schlufs.

Es würden also hierdurch die in der ersten älfte dieser Abhandlung aufgestellten Resultate icht nur bestätigt, sondern auch durch folgende weitert:

a) Nicht allein die Aschen ausländischer Pflanzentheile, sondern auch die inländischer, zeig448 Meissner's Vers. üb. d. Kupfer-Gehaltetc.

ten zufolge dieser Prüfungen einen darstellbaren Kupfer-Gehalt.

- b) Das Kupfer scheint in den Pflanzenaschen ein Begleiter des Eisens zu seyn.
- c) Bey der Analyse der Pflanzen und deren Aschen muß man also künftig auch auf die Anwesenheit des Kupfers Rücksicht nehmen.

Vielleicht werden durch diese wenigen Untersuchungen auch andere praktische Chemiker veranlast, diesen Gegenstand zu bearbeiten, welcher gewiss noch so manche für die Chemie wichtige Thatsachen enthält, was wir deutlich an der Entdeckung der Jodine sehen.

#### BEILAGE.

# Enthält das Opium Blausäure oder nicht?

v o m

## Dr. A. A. LÜDICKE

in Breslau.

Das Aussinden der Blausäure in mehreren Pslanzen und Pslanzentheilen erregte in einigen Aerzten die Meinung, dass wohl das wirkende Princip der Narcotica Blausäure, oder wenigstens eine Modification derselben seyn könnte; eine Meinung, die durch die Dissertation des Herrn Dr. Theer\*) noch mehr Gewissheit zu erhalten schien, indem derselbe mehrere Narcotica, unter ihnen auch Opium, unter diejenigen vegetabilischen Substanzen aussührt, aus denen Blausäure gewonnen werden kann. Die Bestätigung oder Widerlegung dieser Muthmassung schien mir einer genauern Prüfung der narcotischen substanzen, und besonders des Opiums, auf Blausäuregehalt nicht unwerth zu seyn, und um desto sicherer und schneller zum Ziele zu gelängen, wählte ich zu diesen Versuchen das Opium, gleichsam das

<sup>\*)</sup> Christ. Godofrd. Theer diss. inaugural. med. de acido caeruleo. Berol. Vitebergae 1811. p. 14.

Journ. f. Chem. u. Phys. 17. Bd. 4. Heft. 30

\* Maximum der narcotischen Substanzen, mit dem Vorsatze, wenn diese Untersuchung obige Meinung bestätigte, sodann auch die übrigen Narcotica auf Blausäure zu prüfen. Vorher überzeugte ich mich durch die frühern Analysen'verdienstvoller Chemiker, als Bucholz\*), Thomson \*\*), Dorosne \*\*\*), Seguin \*\*\*\*), Proust +), Eccard ++), und besonders Sertürner+++), der sich durch den großen Fleis und Genauigkeit, mit der er diesen Gegenstand behanuelte, sehr ruhmwürdig auszeichnet, dass keiner derselben von diesem Gesichtspuncte ausgegangen war, bereitete mir, um die Vergleiche sicherer anstellen zu können, wässrige und spirituöse Blausäure nach der v. Ittnerschen Vorschrift ++++), und ging so vorbereitet zu den Prüfungen des Opiums über. In wiefern ich nun, sowohl in der Wahl der Reagentien, als auch in der des Verfahrens glücklich war, überlasse ich dem Urtheile erfahrner, vorurtheilsfreyer Männer. Freuen würde es mich, wenn meine Arbeit nicht als ganz überflüssig angesehen zu werden verdiente.

<sup>\*)</sup> Trommsdorff Journ. d. Pharmacie 1800. B. VIH. St. 1. P. 55.

<sup>\*\*)</sup> Thomas Thomson System der Chemie. Berlin 1806. Bd. IV. p. 53.

<sup>\*\*\*)-</sup>Annales de Chimie Tom. XLV. p. 257, und 263.

<sup>\*\*\*\*</sup> Ebendaselbst. Tom. XCII. Decembre 1814. p. 241.

<sup>†)</sup> John chemische Tabellen der Pflanzenanalyse u. s. w. p. 23.

<sup>††)</sup> Ebendaselbst.

<sup>†††)</sup> Trommsdorff Journ. d. Ph. 1806. B. XIV. St. 1. p. 47.—
1811. B. XX. St. 1. p. 99.

<sup>1+++)</sup> v. Ittner Beyträge zur Geschichte d., Blausäure. Freyburg u. Constanz 1809. p. 7.

#### enthält das Opium Blausäure oder nicht? 451

#### A. Destillationen.

#### a) wäfsrige Destillation.

Eine halbe Unze malsig mockenes, klein geschnittenes winm wurde in eine gläseine Retorte geschättet, mit vier zen kaltem destillirten Wasser übergossen, die Fugen sklebt, die Mischung 24 Stunden zum Maceriren hirgewilt, und sodann in einem Sandbade durch nach und nach starktes Feuer die Flüssigkeit fast bis zur Trockne es tekstandes, übergezogen. Das erhaltene Destillat wog 31 ize, hatte den eigenthumlichen Geruch des Opiums in hohem ade, einen faden Geschmack, war wasserhell, und auf Oberfläche zeigte sich, wie mir es schien, eine schwa-Spur eines ätherischen Oels. Der Rückstand roch sehr mig nach Opium, und hatte einen eigenthümlichen, mehr ezern Geschmack. - Der Schimmer des atherischen Oels, a ich zu bemerken glanbte, veranlasste mich, obgleich keine Hoffnung, ein atherisches Oel zu erhalten, hegte, Destillation zu wiederholen, indem ich glaubte, dieses sonders durch die Cohobation zu erreichen.

Ich nahm daher abermals eine halbe Unze Opium, 12 izen destillirtes Wasser, und verfuhr wie bey der vorigen stillation. Es wurden 113 Unze Flüssigkeit überdestillirt, dehe der frühern an Geruch und Geschmack, obgleich vas schwächer, nahe kam, und ohne Oelspur war. Von sem destillirten Wasser verwahrte ich 1 Unze, um die genden Destillate vergleichen zu konnen; das übrige irde zur Cohobation angewendet, wozu ich wieder von gem Opium nahm und zugleich für jede Unze dieses und folgenden Cohobate 15 Gran neu hinzuzusetzendes Opium immte. So veranstaliete ich im Ganzen drey Cohobaten, behielt von jeder Cohobation etwas Wasser zuruck, Vergleichens wegen, und unterliefs, da ich salt, daß nichts Neues, und besonders keine Oelspur zeigte, die

fernere Cohobation. Die einzelnen Cohobationen und Destillationen unterschieden sich in Geruch und Geschmack nur nach der angewandten größern Menge Opiums, ich mischte sie daher zusammen, und hatte 22½ Unze destillites Aqua Opii, zu welchen überhaupt 1 Unze 6 Drachmen Opium angewendet worden waren, demnach kam auf die Unze destillirtes gemischtes Aqua Opii, gleich vertheilt, 37% Gran Opium.

Dieses wasserhelle, stark riechende, fade schmeckende Wasser verhielt sich gegen nachstehende Reagentien, wie folgt:

- 1. Lakmus und Curcumapapier blieb unverändert.
  - 2. Liquor Kali caustici, Liquor Ammonii caustici und L. Natri carbonici trübten es nicht, und der Geruch blieb derselbe.
  - 3. Ebenso verhielten sich die verdünnten vegetabilischen und mineralischen Säuren, z. B. Essigsäure, Salzsäure, Salpetersäure, Schwefelsäure.
  - 4. Schwefelsaures Eisen in destillirtem Wasser gelöst, mit Kali causticum gefällt, veränderte durch Aqua Opii seine Farbe nicht, und durch hinzugesetzte Salzsäure wurde der Niederschlag ohne andere Farbenveränderung, als die gewöhnliche, wieder aufgelöst. Blausäure zu diesem Präcipitat (des schwefelsauren Eisens durch caustisches Kali) getröpfelt, färbte es dunkelgrün, und einige Tropfen Salzsäure hinzugesetzt, brachten eine dunkle, kornblumenblaue Farbe hervor, ebenso das Aqua Lauro-cerasi.
- 5. Schwefelsaures Kupfer mit kaustischem Kali gefällt erlitt durch Aqua Opii keine Farbenveränderung. Blausäure dem Kupferniederschlage zugesetzt, veränderte
  die Farbe des letztern in eine grasgrüne.
- 6. 7. 8. Essigsaures B'ey, salpetersaures Silber, salpetersaures Quecksilber trübten das Aqua Opii nicht.

#### enthält das Opium Blausäure oder nicht? 453

Blausaure in die Auflösungen des salpetersauren Silbers und salpetersauren Quecksilbers getröpfelt, fällte erstere weiss und reichlich, letztere rostbraun und geringer.

- S. Kalkwasser und geschwefelte Kalkerde erlitten keine Veränderung.
- den nicht verändert.

#### Hieraus schließe ich:

- aus 1. Es fehlen freye Säuren und freye Alkalien; demnach scheint auch die Mohnsäure (acid. Papavricum) darin zu fehlen.
- aus 2, dass die krystallinische Substanz nicht darin sey. —
  (3. übergehe ich als unwesentlich.)
- aus 4 und 5, auf den völligen Mangel der Blausäure im Aqua Opii; zugleich bestätigt 4 ebenfalls den Mangel der Mohnsäure, denn diese hätte der Mischung, nach dem Zusatze der Salzsäure, eine braune Farbe mitgestheilt.
- 7, 8, 9, 10, bestätigen ebenfalls den Mangel der Blau- und Mohnsäure.

#### b) spirituöse Destillation.

2 Drachmen desselben Opiums wurden mit 3 Unzon ectificirtem Weingeist (60° Richter) übergossen, auf dieelbe Weise wie die wässrige Destillation behandelt, und ie Hälfte überdestillirt. Die übergegangene Flüssigkeit zur wasserhell, schwächer von Geruch und Geschmack, is das Aqua Opii, obgleich bey jener verhältnismässig iehr Opium als bey diesem angewendet war. Dieselben eagentien zeigten nichts Besonderes, als dass sich, wie ch von selbst versteht, der Spirit. Opii durch die wässigen Auslösungen der Metallsalze etc. etwas trübte.

Schwefelsaures Eisen, schwefelsaures Kupfer etc. zeigten keine der Erscheinungen, die diese Substauzen in der spirituösen Blausäure hervorbrachte. Schwefelsaures Eisen mit kaustischem Itali gefällt, zeigte durch Spirit. Opii keine Veränderung, und hinzugesetzte Salzsäure loste den Niederschlag, ohne ihm eine fremde Farbe zu ertheilen. — Spirituose Blausäure, auf gleiche Weise mit schwefelsaurem Eisen und kaustischem Kali behandelt, färbte den Niederschlag stahlgrün, und hinzugesetzte Salzsaure veränderte die Farbe desselben in eine schön kornblumenblaue.

#### B. Digestionen.

a) wässrige Digestion.

2 Drachmen desselber Opiums, klein geschnitten, wurden mit 6 Unzen kaltem destillirten Wasser 24 Stunden hindurch unter öfterm Umschütteln kalt digerirt, dann eine Stunde lang in kochendheißes Wasser gestellt, und nachher wiederum unter ofterm Umschütteln 12 Stunden lang kalt digerirt. Die Flüssigkeit wurde durchgeseiht, über das Rückbleibsel einmal filtrirt, und zu den Prüfungen hingestellt.

Zu Anfange der Digestion bemerkte ich, dass sich 2 Theile absonderten; ein leichterer, oben schwimmender, und ein schwererer zu Boden sinkender Theil [Neumann\*)], gegen das Ende der Digestion senkte sich aber auch der leichtere Theil zu Boden, so dass zuletzt die ganze oben stehende Flüssigkeit schon klar war. Durch Löschpapier filtrirt, glich sie an Farbe dem Malaga-Wein, hatte ganz den eigenthümlichen Geruch und den eigenen bittern, ekelhaften, scharfen, allmählig stechenden Geschmack des Opiums.

<sup>\*)</sup> Caspar Neumann shemia dogmatico - experim. Tom. II. Pars III. p. 465. ex edition, Kessel. Züllichau 1752.

### mnthält das Opium Blausäure oder nicht? 455

- Residuum war unrein, hellbrann, klebrig, schmeckte und
- 55 Gran; es waren also 85 Gran oder ungefähr der 4te eil des angewandten Opiums aufgelöst worden. Diesewäß-
  - Tinctur verhielt sich also:
- Lakmuspapier wurde gerothet.
- Durch schwache Kalilösung geröthetes Curcumapapier wurde wieder gelb. Beides that Blausaure nicht.
- Schön blauer Verlehensyrup verlor seine Farbe und spielte etwas ins Röthliche.
- Curcuma und Fernambukpapier blieb unverändert,
- 5) Liquor Kali caustici, Liq. Ammonii caustici, machten sogleich ein reichliches, flockiges, weißes Präcipitat.
- 6) Mit Kohlensäure vollkommen gesättigtes Kali, ebenso gewöhnliches gereinigtes kohlensaures Kali, zeigten dasselbe, ohne sichtbares Aufbrausen.
- J Liquor Ammonii sulphurati machte ein veichliches weißgelbliches Präcipitat. — Blausäure und Kirschlorbeer-Wasser trübte den Liq. Ammon, sulph. nicht.
- Cuprum sulphurico ammon. machte einen grünspanfarbigen reichlichen Niederschlag.
- 3) Schwefelsaures Eisen in destillirtem Wasser gelöst und durch kanstisches Kali präcipitist, wurde dunkel sehmutziggrün; Salzsäure loste den Niederschlag wieder, und die Hüssigkeit wurde hellgelb (die Mischung war sehr verdünnt). Blausäure mit schwefelsaurem Eisen und kaustischem Kali ebenso behandelt, gab dem Niederschlage eine dunkelgrune Farbe, die durch Salzsäure dunkelblau wurde.
- 10) Schwefelsaures Eisen in destillirtem Wasser gelöst, erhielt durch Tinetura Opii aquosa eine kastanienbraune Farbe,

ohne (wenigstens in einer Stunde) Niederschlag. Hinzugetröpfelte caustische Kalilauge fällte es schmutziggrün, und Salzsäure stellte die braune Farbe wieder her. (Salzsäure in mit T. Opii aquosa vermischte schwefelsaure Eisenauslösung getröpfelt, erhöhte die braune Farbe der Mischung).

erlitt durch diese Tinctur keine Farbenveränderung; caustisches Kali hinzugesetzt, fällte das Kupferoxyd grunspangrün, und Salzsäure löste den Niederschlag sogleich wieder auf. — Blausäure in solutio cupri sulphutici getröpfelt, fällte es grasgrün, und Salzsäure löste es ebenfalls.

Ich übergehe die Versuche mit essigsaurem Bley, Batyta muriatica, Liquor Hydrargyri nitrici, Aqua Calcariae ustae, Kali oxalicum, Acidum sulphuric. conc. Acidum nitricum, muriaticum, da sie mit Herr Sertürners Versuchen übereinstimmten.

Die Versuche 1, 2, 3, beweisen freye Säure; 4 aber den Mangel freyer Alkalien.

- 5-6, beweisen die Gegenwart der krystallisirbaren Substanz, und der mohnsauren Salze. Indessen reagirte die T. Opii, wenn sie auch mit Alkalien völlig neutralisirt war, und weder Lakmus- noch Curcumapapier färbte, immer noch auf schweselsaures Eisen, und färbte es braun.
- 7-8, beweisen ebenfalls freye Saure und krystallisirbares Princip.
- 9, 10, 11, bestätigen den völligen Mangel der Blausäure, und besonders geht aus 10 die Gegenwart der Mohnsäure hervor.

Um mich von der Richtigkeit dieser Versuche völlig zu überzeugen, wiederholte ich sie auf verschiedene Weise,

### enthält das Opium Blausäure oder nicht? '457

em ich bald die T. Opii aquosa erst zu der Eisenlösung, r sie auch erst mit kaustischem Kali vermischte, und dann ensolution zusetzte. Sie gaben aber immer dieselben Reate, — Dieselben Versuche mit der Blausäure und Kirschener, wasser zeigten jedesmal, zwar verschieden in der be nach der Weise und Menge ihres Hinzusugens, deut die Spuren der Blausäure.

#### b) spirituöse Digestion.

2 Drachmen des erwähnten Opiums und 6 Unzen rectifiter Weingeist (60° Richter) wurden genau auf dieselbe
eise wie die wäßrige Tinctura Opii behandelt. Wähnd der Digestion zeigte sich oberhalb kein Theil des Opiums,
ndern das Ganze fiel nach jedesmaligem Umschütteln zueich zu Boden. Der Rückstand war mehr krümlich,
cht klebrig, von dunklerer Farbe als bey der vorigen
inctur, und fast ohne Geruch und Geschmack; getrocknet
og er 25 Gran, die Flüssigkeit enthielt also 95 Gran, folgch 10 Gran mehr als in der wäßrigen Tinctur.

Diese spirituöse Tinctur war dunkelbraun, sehr klar, ch aber schwächer nach Opium als die wässrige, woran vr Weingeist schuld zu seyn schien, denn nach dessen Vermsten gab sie jener Tinctur an Geruch nichts nach; der eschmack war nicht so ekelhaft, weniger bitter, aber eben stechend. Sie verhielt sich also:

- 1) Mit destillirtem Wasser vermischt, wurde sie schwach milchfarbig.
- 2) Lakmuspapier, mit Kali verändertes Curcumapapier, Veilchensaft, Curcumapapier, Fernambukpapier, zeigten sich der wässrigen Tinctur gleich.
- 5) Liquor Ammonii caustici, Kali caustici, zeigten keine Niederschläge, ja veränderten die Farbe nicht im geringsten. Ebenso auch Kali carbonicum acido carbonico perfecte saturatum.

Uebrigens zeigte sie dieselben Einwirkungen auf das schweselsaure Eisen etc., wie die wässrige Tinctur, nur, wie sich leicht erklärt, dass diese spirituöse Tinctur durch die wässrigen Auslösungen der Salze etwas getrübt wurde.

Daraus geht hervor;

Der iste Versuch zeigt harzige Theile, denn die Tinctur trübte sich stärker, als eine nicht resinöse, spirituöse.

Der 2te Versuch bestätigt die freye Säure und den Mangel der freyen Alkalien.

Der 3te Versuch scheint mir, wenn ich nicht irre, die Auflöslichkeit der krystallisirbaren Substanz und der (durch das Zusetzen der Alkalien neu gebildeten) mohnsauren Salze in Weingeist zu beweisen.

Die übrigen Versuche übergehe ich, indem die Resultate, wie schon erwähnt ist, mit denen der wässrigen Tinctur vollig übereinstimmten, und keinen Blausäuregehalt zeigten.

#### C. Glühungen des Opiums mit Kali.

Von diesen Versuchen versprach ich mir wenig Berichtigung für die von mir aufgestellte Frage, denn wenn auch Blausäure in dieser Verbindung dargethan wurde, so/war sie Product, nicht Educt, eine Bildung der Blausäure durch Opium und Kali, Hierzu kam noch, dass mir bey diesen Glühungen das Verhältniss des Opiums zum Kali, um Blausäure darzustellen, nicht bekannt war, und es ist daher leicht möglich, dass ich das rechte Verhältniss nicht getroffen habe. Ich führe jedoch diese Versuche der Vollständigkeit und der Beurtheilung wegen an.

1ster Versuch. Gleiche Theile gepülvertes Opium und kohlensaurcs Kali wurden in einem Porcellangefäße & Stunde hin-

#### enthält das Opium Blausäure oder nicht? 459

durch stark geglüht. Die Masse verlor 1 Theil ihres Gewichts, war schwarz, geruchles, und schweckte nur nach
Kali. Durch in geringer Menge darauf getropfeltes Wasser
entstand ein schwacher Ammoniakgeruch, der sich durch
mehr hinzugesetztes Wasser aber nicht in Blausauregeruch
umwandelte [Dübereiner\*)]. Die filtrirte Auflosung dieser
Masse war hellgelb und im Filter befand sich ein schwarzer,
kohlenartiger Rückstand.

Zu bemerken ist noch, dass sowohl bey dieser Mischung, als auch bey allen folgenden, das Opium und Kali vor dem Glüben auss innigste zusammen gerieben wurden, so wie auch nach dem Glüben die noch nicht völlig erkaltete Masse fein zemieben wurde, und ehe sie Feuchtigkeit aus der Luft, und mit ihr Kohlensaure anziehen konnte, in destillirtem Wasser aufgelöst, und wohl verwahrt veurde.

Theil Opium wurden ebenso behandelt. Die Masse war weniger schwarz, mehr grau, und hatte den 4ten Theil ihres
Gewichts verloren. Die filtrirte Auslösung schmeckte starker nach Kali, als die vorige, und war blasser.

Opium, wie vorherige behandelt, gaben eine weit schwärzere, die schwärzeste Masse von allen; ihre Auflösung schmeckte weit schwächer nach Kali, und war die dunkelste. Diese Auflösungen wurden einzeln durch schwefelsaures Eisen auf Blausaure geprüft. Es entstanden dieselben Niederschläge, als wenn man kohlensaures Kali in schwefelsaure Eisenaufförung tröpfelt, die dann, wie zu erwarten war, eich durch hinzugesetzte Salzsäure wieder auflosten, ohne jedoch durch ihre Farbe eine Spur von Blausäure zu verrathen. Auch sie bewiesen also den Mangel der Blausäure.

<sup>\*)</sup> Annales de Chimie XCII. p. 247.

Ich glaubte zweckmässiger zu verfahren, wenn ich Opium mit caustischem Kali durch Glühen in Verbindung brächte, weil vielleicht die Kohlensaure des Kali's ein Hinderniss zur Bildung der Blausäure seyn konnte, und unternahm daher Glühungen des Opiums mit caustischem Kali in obigen Verhältnissen, mit dem Unterschiede, dass ich einige dieser Mischungen bis zur halben Stunde lang glühte. Die Auflösungen waren nach der Menge des angewandten Opiums bald heller, bald dunkler, und dem Geschmacke nach verschieden nach der Quantität des caustischen Kali's. Die Einwirkung des destillirten Wassers auf diese Mischung war dieselbe, wie bey den frühern Glühungen mit kohlensaurem Kali. Sie zeigten sich durchaus nur wie Einwirkungen des caustischen Kali's auch bey den übrigen Prüfungen, als der mit schwefelsaurem Eisen, schwefelsaurem Kupfer, geschwefeltem Ammonium, geschwefeltem Kali, und geben also keine neuen Erscheinungen, sondern bestätigten ebenfalls den Mangel der Blausäure. Diese Versuche beweisen zugleich die völlige Zerstörung oder Verlust der krystallisirbaren Substanz und der Mohnsäure durch die Glühungen, denn besonders hätte sich letztere durch ihre Farbe bey den oben schon genannten Preceduren müssen zu erkennen geben.

#### D. Trockne Destillation des Opiums.

Ich nahm nur eine kleine Quantität Opium, schnitt es in kleine Stücke, schüttete es in eine gläserne, unbeschlagne Retorte, legte diese in's offene Feuer, und setzte die Verstärkung des Feuers bis zum Glühen der Masse fort. Anfänglich ging eine stark riechende, säuerliche Flüssigkeit von strehgelber Farbe über, mit einigen Tropfen eines dicken, schwarzbrauen, empyreumatischen Oels, von höchst ekelhaftem, betäubenden, eigenthümlichen Geruch, der sich sehr von dem

### enthält das Opium Blausäure oder nicht? 461

Während der Destillation war die Retorte mit dicken, gelmen, nach gekohltem Wasserstoffgas riechenden Dämpfen anfefüllt; ein mit Salzsäure bestrichenes Glasstäbchen an die
men gehalten, zeigte keine Spur von Ammoniak. Ich
müfte das säuerliche Wasser mit schwefelsaurem Eisen, es
murde dunkelbraun gefärbt; schwefelsaures Kupfer machte
es schmutziggrün. Kaustische Lauge auf die oft angeführte
Weise angewendet, zeigte keine Spur von Blausäure.

#### Aus allen diesen Versuchen geht hervor:

sen Destillationen (A. a. b.) zeigten, scheint zu beweisen, dass wohl diese Destillate etwas narcotische Krast besitzen möchten, obgleich sich weder die krystallisirbare Substanz, noch die Mohnsäure darin darthat; und wenn sich die Wirksamkeit dieser Destillate bestätigen sollte, so möchte wohl diese noch einem andern Stoffe als der krystallisirbaren Substanz und der Mohnsäure zuzuschreiben seyn, da bekanntlich beide letzten geruchlos sind. (Woher kömmt es wohl, dass Opium nach und nach an seiner Krast verliert, da diese Bestandtheile desselben nicht slüchtig sind?)

2tens. Der Geruch erlitt bey den ersten Destillationen (A. a. b.) durchaus keine Veränderung, so auch bey den Digestionen; ja er erhielt sich auch, nur etwas verändert bey der trockenen Destillation.

3tens. Dass das Opium keine Blausäure enthalte.

4tens. Endlich bestätigen diese Versuche, dass die Krystallisirbare Substanz und die Molinsäure, bey schwachem Wärmegrade, (s. Destillationen A. a. b.) nicht destillirbar oder slüchtig sind, bey stärkern Wärmegrade aber, wie

### 462 Lüdicke, enth. d. Opium Blaus. od. nicht?

die trockene Destillation und die Glühungen beweisen, sich verflüchtigen, denn Opium auch ohne Kali zu Kohle, und endlich zu Asche gebrannt (s. Dissertation p. 32) zeigten keine Spur von den ebengenannten Bestandtheilen. Die Versuche, die ich in dieser Hinsicht damit anstellte, welche ich aber, um nicht zu weitschweifig zu werden. nicht mit aufführte, bestätigten dieses. Geschähe es also wirklich, dass bey schicklicher gewählten Verhältnissen, bey zweckmässigeren Verbindungen des Opiums mit Kali. als die meinigen, durch Glühungen Blausäure dargethan worde, so würde ja das Opium, nach dem Verluste jener ihm augenscheinlich eigenthümlichen, höchst wirksamen Substanzen oder Bestandtheile, nicht mehr Opium seyn, sondern sich mehr an die große Menge der Pflanzenkohlen anschließen, und also die etwa gefundene Blausäure nicht als eine im Opio vorhandene, sondern als eine durch künstliche Behandlung erst in ihm erzeugte anzusehen seyn.

#### Ueber

die Bereitung des sogenannten Lac-Lake und Lac-Dye, und die besten Mittel, deren Fehler zu entfernen und sie nützlich anzuwenden als Surrogat für Cochenille in der Scharlachfarberey.

#### Von

#### Dr. EDWARD BANCROFT, DD.

Mitglied der königl. Societät zu London u. der amerik. Akademie der Künste und Wissenschaften in Massachasetsbay etc.

Indem ich diejenigen, welche eine vollständigere und mehte wissenschaftliche Belehrung über die färbende Substanz des Lac-Insects verlangen, auf mein (nun längst in 2 Bänden erschienenes) Werk; von der Kenntniss der beständigen Fareben und auf einen Anhang zu diesem Werk; welcher bald erscheinen wird, verweise, schlage ich bey diesen Belehrungen, blos in Hinsicht auf den praktischen Färber; die einfachsten, wohlseilsten und wirksamsten Mittel und Wege vor, durch welche diese fraglichen Präparate, zum Zweck in der Cochenille-Färberey, anwendbar gemacht werden können.

Lac verfertigt, durch wiederholte Aufgüsse von siedendem Wasser, in welchem eine beträchtliche Menge Natron (Soda) aufgelöst worden ist. Durch diesen Zusatz von Soda wird zwar das Wasser fähig gemacht, den färbenden Theil des Stock-Laks reichlicher auszuziehen, aber auch eine beträchtliche Auflösung des Harzes veranlasst, welches nachher innig mit der färbenden Materie vereint, durch den Alaun nieuergeschlagen wird, welchen man zur Niederschlagung der letzten anwendet.

Lac-Lake enthält desswegen ausser seinem Farbestoff, verschiedene Theile, Harz und Alaun. Gemeiniglich beträgt das Gewicht des ersten i und i des letztern. Er enthält auch einen Theil von vegetabilischem Stoff, welcher von der schleimhaltigen Rinde eines westindischen Baumes, Loda genannt, herstammt, welcher als dienlich zu einigen Zwecken betrachtet wird, ob diess gleich noch nicht genug bestimmt ist. Beträchtliche, doch verschiedene Portionen, von unauslöslicher Kieselerde und erdiger Materie werden gleichfalls gemeiniglich von den Manusacturisten zu dem Lac-Lake hinzugefügt, um das Gewicht zu vermehren.

Unter den Lac-Dys Arten wird der von Hrn. Turnball bereitete gemeiniglich vorgezogen; aber sogar dieser enthält fast eben soviel Harzmaterie als der Lac-Lake von guter Beschaffenheit und nur wenig mehr Farbestoff. Er enthält auch eine Portion von dem nämlichen vegetabilischen Stoff und andern fremden Materien, und sein Hauptvortheil vor gutem Lac-Lake ist, dass wegen eines besondern Ingredienz oder einer andern noch nicht bekannten Ursache, er erweicht und bis zu einem gewissen Grad durchdrungen, obwohl nicht aufgelöst werden kann, durch heises Wasser, und durch diesen Vortheil sind die bey dem Färbeprocess angewandten Beizen fähig, auf die färbende Materie zu wirken, insofern sie einen größern Theil davon fähig machen,

bey der Operation von dem Zeug mit weniger Abgang aufgenommen zu werden, als bey dem Gebrauche des Lac-Lake Statt findet.

Da die färbende Materio des Stock-Laks bey dieser Bereitung mit einer betrachtlichen Meuge seines Harzes verbunden ist, so ist das Wasser selbst bey langem Sieden un-\_ fähig, sie aufzulösen und einen Theil davon auszuziehen, obschon unterstützt durch irgend ein Alkali, das Wasser leicht beides, den Farbestoff und das Harz auflöst; aber so aufgelöst wird der Farbestoff an das Tuch sich nicht färbend anhängen, wenn nicht das fiali zuvor vollstännig neutralisirt wird, und wenn diess geschehen ist, nimmt das aufgelöste Harz seine, alten Eigenschaften wieder an und hauft 'sich auch in Massen wieder an, welche einen großen Theil der färbenden Materie einwickeln und zurückhalten, so dass letztere verloren geht, wenn diese harzigen Massen durch ein Filtrum oder Durchschlag geschieden werden; und wenn sie nicht geschieden werden, so wird das Harz selbst in dem Färbekessel an das Zeug sich hängen und dasselbe sehr benachtheiligen.

Diese und andere Nachtheile sind mehr als hinreichend, um einige Vortheile aufzuwiegen, welche durch den Gebrauch von Alkalien, bey Ausziehung der Farbe aus Lac-Lake oder Lac-Dye herauskommen, obschon, wenn irgend eine vortheilhafte Anwendung möglich ist, Soda oder Ammoniak den Vorzug vor Pottasche verdienen, indem sie bessere Farben als die letztere geben.

Bey zahlreichen Versuchen fand ich, das Süuren die besten, wo nicht die einzigen Mittel sind, um die färbende Materie von Lac-Lake und Lac-Dye in einem wässrigen Mittel, mit dem größten Vortheil als ein Surrogat der Cochenille beym Färben aufloslich und anwendbar zu machen.

Aber unter diesen ist die Salpetersaure am wenigsten geeignet; weil sie in hinreichender Stärke angewandt, größtentheils die Farbe schwächt und sie zu einer gelben Tinte macht. Die vegetabilischen Säuren sind gemeiniglich zu kostbar und doch zu schwach, wenn sie nicht künstlich concentrirt sind. Die Schwefelsäure und die Salzsäure haben jedoch diese Fehler nicht, aber diese letzte hat einige andere, welche nachher angezeigt werden sollen, und die Schwefelsäure ist daher für unsern Zweck jeder andern Säure vorzuziehen, so wie auch dem Zwecke, das Harz seiner Fähigkeit sich anzuhängen, zu berauben und es in dem Farb kessel unschädlich zu machen. Aber um diese Säure in den Stand zu setzen, mit hinreichender Stärke in den kleinsten Antheilen zu wirken, so ist es sehr nöthig, dass Lac-Lake und Lac-Dye zu einem sehr feinen Pulver zerrieben werden, und da beide, vorzüglich aber der Lac-Lake nicht immer gleichartig sind, hinsichtlich des Farbegehalts (ein Fehler, welchem auch Indigo in einem gewissen Grade unterworfen ist), so ist zu wünschen, dass eine beträchtliche Anzahl von Paketen zusammen dieser Operation unterworfen und vor der Zerreibung unmittelbar gemischt werden, um diesen verschiedenen Farbegehalt auszugleichen, wodurch der Färber in den Stand gesetzt wird, durch wenige Versuche, jedesmal die zu erwarten den Wirkungen zu bestimmen und Milsgriffe zu vermeiden, denen er sonst ausgesetzt seyn würde.

Um den Lac-Lake und Lac-Dye zu zerreiben, sind die von den Londner Färbern angewandten Mittel die besten mir bekannten. Zuerst zerbröckelt man den Lac-Lake oder Dye zu einem groben Pulver, indem man ihn in einem runden steinernen Trog bringt, unter einen senkrecht rollenden Stein, wie auch gebräuchlich beym Zermalmen der Lohgerber-Rinde, und dann, um den Abgang bey der Zermalmung der Färbesubstanz zu vermeiden, dieses grobe Pulver

hefeuchtet, so dass es Consistenz, aber nicht die Zähigkeit eines dunnen Teigs bekommt, und so bringt man ihn zu den obersten von 2 Phar horizontalen Steinen, die denen gleiclien, welche beym Kornmahlen gebraucht werden, nur dass sie kleiner sind; von diesen ist ein Paar gerade über den andern gestellt, so dass das nasse Pulver, wenn es die Wirkung des obersten Steinpaars ausgestanden hat, in oder zwischen das untere fällt, und worin es sehr zart und fein zertieben wird, worauf dann diess nasse Pulver durch einen hölzernen-Trog in, hölzerne cylindrische Gefässe gebracht-wird, worin es sich zu Boden setzt, so dass das Wasser farblos abgegossen werden kann; und ist diess geschehen, so kann der Bodensatz oder das feuchte Pulver in ein bleyernes Gefäls von angemelsner Weite gebracht werden; zu dem Zweck, um durch Uebeigiessung mit schwefelsaurem Wasser eine klare Lösung des Färbestoffs von den harzigen, erdigen oder andern fremden Substanzen getrennt zu erhalten oder lediglich zu dem Zweck, den gepulveren Lac-Lake oder Dye der Wirkung dieser ein wenig verdünnten Säure auszusetzen und dadurch die färbende Materie fähig zu machen, nachher ausgezogen und -aufgenommen zu werden in der Farbenbrühe von dem Zeug, ohne vorherige Abtrennung von den fremden und unbrauchbaren Materien, welche der Lac-Lake oder Dye enthält.

Für den ersten dieser Zwecke werden 3 Pfund der stärksten Schweselsäure, so wie sie gemeiniglich bey dem Manusacturisten zu haben ist (von 1,345 spec. Gew.) ersordert, auf jedesmal 4 Pfund des gemahlnen Lac-Lake, leizteren trocken gewogen. Diese 4 Pfund Lac-Lake in bleverne Gefälse geworfen, dürsen nach dem Benetzen und Mahlen nicht mehr als doppelt so viel Pfund Wasser zurückhalten und zu diesem Antheil Wasser wird dann Schwefelsäure beygesetzt und mit dem beseuchteten Pulver oder

Lake gänzlich vermischt, indem man diese mit einem starken löffel von Bley oder Glas herumrührt.. Wenn aber der Lac-Lake pulverisirt wird, ohne genässt zu werden, so wird es zweckmässig seyn, ehe man die Säure beyfugt, sie mit doppelt so viel an Gewicht Wasser zu verdünnen. diese Mischung gemacht, so lasse man sie 24 Stunden im Sommer und 48 im Winter ruhig stehen, und dann auf jedes Pfund Lac-Lake, (trocken gewogen) welches zur Mischung kam, mag eine Gallone '\*) siedendes Wasser beygefügt und gut eingerührt werden, darauf 24 Stunden zum Niederschlagen stehen gelassen, wird die klare, aber gefärbte Flüssigkeit oder Lösung in einem andern bleyernen Gefässe abgegossen und die nämliche Menge kochenden Wassers wird auf den Rückstand gegossen, gut umgerührt und die Mischung wie zuvor 12 Stunden stehen gelassen, die klare Auflösung kann auf gleiche Art abgegossen und dieselbe Menge siedenden Wassers nochmals zum Rückstand gesetzt, welche, wenn sich der Bodensatz gebildet hat, wieder abgegossen werden kann. Dieser Process kann fortgesetzt werden, bis siedendes Wasser, so angewandt, keinen Fär-Ist diess der Fall, so kann ein bestoff mehr auszieht. wenig von dem Rückstand mit halb so viel kohlensaurem Natron, in ein wenig Wasser aufgelöst, gemischt werden, und wenn dann die färbende Materie nicht vollständig aus dem erstern gezogen ist, so wird sie roth und zeigt einen größern Farbegehaltrückstand an, als wirklich darin enthalten ist; sollte sich zeigen, dass wirklich noch ein beachtungswerther Farbegehalt da sey, so wird 4 der zuerst angewandten Quantitat Schwefelsäure mit dem Rückstand gemischt, und wenn die Mischung 12 Stunden gestanden hat, so kann siedendes Wasser dazu gegossen werden, und diess

<sup>\*)</sup> Gallone ein Maass von 4 Quart 2 Quart eine Maass.

'kann zum zweyten Mal geschehen, oder so lange, als noch bezehtungswerthe färbende Materie vorhanden ist.

Wenn die färbenden Flüssigkeiten in ein Gefäss gesammelt sind, so können 2 Pfund von reinem gut gebraunten Kalk, als feines Pulver, auf jedesmal 5 Plund in der Flüssigkeit enthaltene Schwefelsäure beygesetzt und damit vollkommen gemischt werden. Diese Portion von Kalk wird hinreichen, um beynalie 4 der Säure zu neutralisiren und auf den Boden des Gefässes niederzuschlagen, ohne irgend etwas Fürbestoff, und das noch übrige Fünftel der Säure, das nicht neutralisirt ist, wird, wenn die klare Flüssigkeit aus dem Satz oder schweselsauren Kalk abgegossen wird, den Färbestoff fähig machen, inniger und vollkommener in das Zeug beym Färben einzudringen; diese Flüssigkeit oder Lösung von Lakfarbe, nenne ich Nr. 1. Wenn Salzsäure statt Schwefelsäure gebraucht wird, um die Ausziehung der Farbe zu erleichtern, so kann sie nicht durch Kalk neutralisirt werden, weil der salzsaure Kalk als ein in Wasser auflösliches Salz, reichlich in der Flüssigkeit bleibt und sie zur Scharlachfärberey unfähig macht, eben so wenig kann die Salzsäure durch Kali neutralisirt werden, durch Natron und Ammonium, weil das Neutralsalz, welches durch solche Neutralisation entsteht, den Scharlach dunkel und missfarbig macht, sobald es in der färbenden Flüssigkeit enthalten ist. Die Flüssigkeit oder Lösung Nr. 1 kann wie eine schwache Auflösung der Cochenille angewendet werden, ohne die kleinste Störung oder Schwierigkeit weder bey der einfachen noch bey der doppelten Operation, welche ich nachher beschreibe und mit den Beizen und Hülfsmitteln, welche ich bald anzeigen werde. Nur 3 der bey Lac-Lake vorhin angegebenen Menge der Schwefelsäure sind erforderlich, um die Farbe aus Lac-Dye auszuziehen. Aber wenn auch weder die Arbeit noch die Kosten dieser Ausziehung des Färbestoffs aus Lac-Lake und

Lac-Dye beträchtlich ist, so scheint es doch wahrscheinlich, dass die meisten Färber es hinreichend halten werden, den Lac-Lake und Lac-Dye bloss der Wirkung der Schweselsäure auszusetzen, so weit als es nothwendig ist, den harzigen Theil seiner klebrigen Eigenschaft, wodurch er fähig wird, sich an den Zeug anzuhängen, zu beräuben und zu gleicher Zeit den Färbestoff zu einer färbenden Flüssigkeit auslöslich und fähig zu machen, dass er leicht auf das Zeug einwirken kann, ohne vorhergegangene Trennung von den harzigen und unaussöslichen Theilen.

Für diesen letzten Zweck werden auf jedesmal 2 Pfund Lac-Lake, im trockenen Zustande gewogen, höchstens 1 Pfund Schwefelsäure und für den Lac-Dye nur ? Pfund Schwefelsäure erfordert. Beide werden genässt und gemahlen, so wie ich zuvor gezeigt und in Verbindung mit der angegebenen Portion Wassers, die sie zurückhalten, in einem bleyernen Gefälse, mit dem zuvor angezeigten Verhältnis Schwefelsaure gemischt. Die Mischung wird verschiedene Malé gut umgerührt und dann ruhig stehen gelassen, wenigstens 24 Stunden im Sommer und 3 Mal so lange im Winter, worauf sie geeignet seyn wird zu unmittelbarem \*) Gebrauch, wie ich zeigen werde, und die Kosten betragen vom Pfunde hur 2 Pence (Pfennige) ohne das Mahlen. Diese Bereitung sowohl des Lac-Lake als auch des Lac-Dye bezeiehne ich mit Nr. 2. 2 bis 3'Pfund Lac - Lake gemäss seiner Qualität und vielleicht ein Bisschen weniger von Lac-Dye wirken gewohnlich so viel als 1 Pfund Cochenille. Um aber der

<sup>\*)</sup> Wenn Lac-Lake oder Lac-Dye mit Schwefelsäure wie in Nr. 2 verbunden ist, so ist nicht unmittelbarer Gebrauch nothwendig, es kann viele Monate erhalten werden, ohne Verminderung seiner brauchbaren Eigenschaften; doch beide werden in feuchtem Zustande ohne Schwefelsäure bestimmte Zeichen von Fäulniss zeigen besonders in einer warmen Atmosphäre.

Farbe die großte Lebhaftigkeit zu geben, muß der Färber ohngescht zu oder zum mehr von Zinnauslesung, entweder in Königswasser oder auf andere Art gewacht, anwei den, als sonst gewohnlich ist bey Cochenille, weil der Alaun oder die Alaunerde, durch welche die I akserbe zuerst medergeschlagen wurde, und woven eine Portion durch die in der eben beschriebenen Operation angewandten Schwiselsaure, wieder aufgelöst und zumehbehalten wird, der Farbe einen carmoisinrothen Austrich giebt, wenn nicht das Oxyd oder die Basis von Zinn so überslassig angewardt wird, die es durch seine grußere Annehung den Alaun zuruckenungt und ihn bindert, sich mit dem Zing und der färbenden Materie zu vereinigen.

Es ist allgemein bekannt, dass das Lak - Insect der Wirkung der Sauren weit besser widersteht, als Coch nille fähig ist, und bey diesem Vortheil kann Scharlach am bequemsten und wohlfeilsten damit gefärbt werden derch eine einzalne Operation. Daza wara ein angemessener Kessel von reinem Blokzinn mit einer hinreichenden Menge reisen wesel en Wassers angefüllt, zu welchem i Pfund reihen Weinsteins oder, was besser ist, von gepülvertem Cremor tertari für jede to Pfund des zu farbei den Zeugs, gescher werden muls mit eben so viel entweder von gepülverter und in einem Beutel aufgehängter Quarzitronrinde oder von dem zerschnittenen und gleichfalls in einem reinen Beutel aufgehängten Rhus cotinus (im Englischen ganz unpassend Young Fastic, junges Gelbholz genannt), welches beym Färben mit t schenille eine hinlängliche Menge gelber Farbe hervorbringt; und wenn die blüssigheit mit diesen Ingredienzien bis zur Siedhitze gebracht wird, so wird salpetrigsalzsaures Zinn )

Wenn die f\u00e4rbende Materie des Lac-Lake durch Salzseure anstatt Schwefelsaure aufgelost worden ist, so kann die Zinnauflosung in H\u00f6nigswasser hier nicht augewandt werden, weil as die in meinem zien Band: Von Furben P\u00e48.473 angezeigten \u00fcbeln \u00bbVirkungen hervorbringt.

oder irgend eine andere Zinnauslösung hineingebracht, mit einer geeigneten Menge Lakfarbe Nr. 1. oder von Lac-Lake oder Lac-Dye wie Nr. 2, bereitet, und wenn diese in dem Bade oder der färbenden Flüssigkeit gut gemischt sind, so wird das Zeng hinlänglich gereinigt und genässt in das. Bad eingetaucht und darin durch einen Dreher herumgedreht, bis es hinlängliche Masse und Lebhaftigkeit der Farbe erhalten haben wird, welches gemeiniglich in einer Stunde vollbracht ist, wenn die Flüssigkeit beständig im Sieden bleibt. Soll die Menge Lakkarbe No. 1. oder auf Art wie Nc. 2. bereitet, unzureichend seyn, so muss man mehr hinzushun, indem man zuerst das um die Walze gelegte Zeug aus der färbenden Flüssigkeit herausdreht, bis diese Zugabe gemacht. und mit dem Bade gut gemischt worden ist; dann wird das Zeng, wie schon erwähnt, wieder umgedreht, aber um solche Unterbrechungen zu vermeiden, ist es am besten, bey solchen Operationen mehr Lakfarbe oder zubereiteten Lac-Lake oder Dye zu gebrauchen, als es hinreichend scheinen mag, da das überflüssige alles aufgenommen wird, ohne irgend einen Verlust durch andere Stücke Zeug, die nachher damit gefärbt werden.

Wenn eine Operation geendigt und das Zeug wie gewöhnlich herausgenommen und gereinigt worden ist, so wird dieselbe färbende Flüssigkeit wieder aufgefüllt mit angemeßnen Portionen von Weinstein, Quarzitronrinde oder Rhuscotinus und von Lakfarbe von No. 1. oder von No. 2. wie zuerst, und zum Färben anderer Stücke angewendet; und dieß kann wiederholt geschehen, oder bis die Flüssigkeit so trübe und mit unauflöslichen Theilen von Lac-Lake oder Lac-Dye so überladen ist, daß sie nicht länger zu gebrauchen. Dieß wird nach wenig Operationen der Fall seyn, wenn die Bereitung No. 2. allein angewandt wird; jedoch wird es nicht geschehen mit der Auflösung No. 1., wenn sie allein angewandt wird. Das Bad oder die färbende Flüssigkeit wird

Bernusch in keinem Falle weggeworfen, bis der Farbestoff ger zlich erschäpft oder durch das Zeng weggenommen ist. Bollie es rathsam scheinen, einen Theil\*) der bey der Bereitung No. 2. angewandten Schwefelsäure zu neutralisinen, am die heftige Einwirkung, welche starke Säuren auf Zeng haben, zu vermeiden, so kann 1½ Pf. oder hochstens 2 Pf. kohlensaures Natron für jedes Pfund der angewandten ochwefelsaure mit der färbenden Plüssigkeit nach und nach während der Operation in kleinen Portionen bevgemischt werden Das hierdurch entstehende schwefelsaure Natron wird den Scharlach, der durch die Flüssigkeit gefärbt werden sill, eher erhohen, als verschlechtern, welches der Fall nicht seyn wird bey salzsaurem Natron oder andern gebildeten Neutralialzen, und diefs ist ein anderer Grund, um die Schwefelsaure der Salzsäure vorzuzichen.

anne nicht hedeutend sind, wegen Anwendung die Seesalzes, kann das salzsaure Zinn für salpetersalzsaures substituert werden, oder gemeine Farbeauflosung dieses Metalls mit einer beträchtlichen Verminderung die Kosten und ohne den geringsten Nachtheil für das Zeug, weil die, in den Bereitungen No. 1. und 2. angewandt Schwefelsäure das salzsaure Zin im Farbekessel in salzsäurehaltiges schwifelsaures Zinn minandert, welches eine unschädliche, zueist von mit, seit mehr als zo Jahren gemachte, und auf meine Empfehlung unter verschiedenen Namen von vielen Färbern in Großsbritannien mit großem Nutzen angewandte Composition ist. Wenn Salzsäure nur wenig durch Eisen oder andere freinde Theile verunteinigt ist und von gewöhnlicher otärke (das heißt von einem specif. Gewicht = 1,160 oder 1,470)

<sup>\*)</sup> Würde statt eines Theils der Säure alle Säure neutralisiet, so würde die färbende Materie nicht so vollständig im Färbekessel ausgezogen auch das Zeug nicht so innig un, stark durchdrungen werden.

volletändig mit Zinn\*) gesättigt ist, so werden 12 Pf. dieser Auflösung hinreichen, um 100 Pf. Zeug damit zu färben.

Wein anstatt der eben beschriebenen einfachen Operation, die doppelte, wie sie gemeiniglich beym Cochenillefärben angewandt wird, vorgezogen werden sollte (doch denke ich, dass kein Vortheil dabey ist), so will ich die Färber erinnern, damit anzufangen, zu dem Wasser in dem Farbekessel die eine Hälfte des Weinsteins zu setzen, so wie der Zinnauslösung und der Bereitung No. 1. oder der von No. 2. zusammen mit einer angemessenen Menge gepulverter Quarzitronrinde, oder dafür geschnittenen Rhus cotinus, in einem Beutel aufgehangt. Ist alles dieses gemischt und die Flüssigkeit zur Siedhitze gebracht, so wird das Zeug hineingethan und herumgedreht volle ? Stunden oder bis der Farbestoff in der färbenden Flüssigkeit erschöpft ist. Das Zeug wird denn zurückgezogen und kann ungereinigt in ein anderes Farbengefäss von dem nämlichen Metalle gebracht werden, das vor-Jäufig mit Wasser gefüllt und mit den 2ten Hälften von Weinstein, Zinnauslösung und Lakfarbe (No. 1. oder 2. gut ge mischt und zur Siedhitze gebracht wird, und in dieser Flüssigkeit oder Bad kann das Färben nach gewöhulicher Manier beendigt werden. Die zurückbleibenden Flüssigkeiten können nach diesen einzelnen Operationen mit Vortheil jede wieder auf dieselbe Art angewandt werden, nachdem sie mit angemessnen Portionen derselben Ingredienzien aufgefüllt sind, wie zuerst, um in der Folge andere Stücke Zeug zu färben - bis sie mit den unnützen Theilen der Bereitung No. 2. überladen, so dass sie zu längerm Gebrauch unfähig ist.

<sup>\*)</sup> Wenn salzsaures Zinn in ein Farbebad gebracht wird, das einen Ueberschuss von Schwefelsäure oder andern Säuren enthält, so darf die Salzsäure nicht vollständig gesättigt seyn, aus Gründen, welche Seite 471 meines ersten Bandes, über die Kenntniss von permanenten Farben zu finden sind. Diess ist aber nicht der Fall, wenn salzsaures Zinn angewandt wird bey Lac-Lake oder Lac-Dye, der durch Schwefelsäure auslöslich gemacht wurde.

Wenn I von der Auslösung No. 1. oder von der Bereitung No. 2. zurückgehalten wird und seine Stelle gegen das Ende des Färbe-Processes durch Hinzuthun I Unze Cochenille auf jedes Pfund des zu färbenden Zeugs ersetzt wird, so kann eine Farbe erhalten werden, welche an Lebhastigkeit und Schönheit dem gänzlich mit Cochenille gefärbten Scharlach gleich kommt.

Wenn das Zeug mit Lakfarbe gefärbt werden soll, in der Absicht, dass nachher seine Farbe in lebhaftes Rosen-Carmoisin oder Purpurroth sich hinneigt, so darf man weder Quarzitronrinde noch Rhus cotinus anwenden, und auch nicht mehr als die Hälfte der gewöhnlichen Menge Weinsteins; das Zeug aber mit diesen Abänderungen gefärbt, wenn er nachher rein gemacht ist, muss in ein Gefäls mit warmen Wasser gelegt werden, in welchem eine mässige Portion von kohlensauerm Natron aufgelöst worden ist, oder in Wasser, welches mit Ammoniak (flüchtigem Alkali) geschwängert ist, entbunden von Salmiak oder faulem Urin auf die Weise, wie die bey der Färbung mit Cochenille gebräuchlichen Mittel, und er muss durch die Flüssigkeit wie gewohnlich gedreht werden; wenn man aber eine entschiedenere Purpurfarbe erhalten will, als durch diese Mittel hervorgebracht wird, so kann ein wenig Orchelle, Orchall, (Orseille) oder Cudbear zu dem alkalischen Bad oder der eben beschriebenen Flüssigkeit zugesetzt werden, und das Zeug wird darin, auf gewöhnliche Art behandelt.

Da aber die Farbe des Orchalls nicht hinlänglich dauerhaft ist, so können Farben, die mehr oder wenig Purpur
zeigen, von hinlänglicher Schönheit und Dauerhaftigkeit gefärbt werden, das erste Mal dadurch, dass man zu der färbenden Flüssigkeit, in welcher die Bereitungen No. 1. und
2. oder eine davon angewandt ist, eine passende Portion
einer Abkochung von Campecheholz hinzusetzt: dieser Zusatz muß jedoch gegen das Ende der Färbung gemacht wer.

den, hat man aber die Absicht, Campecheholz hinzuzusetze, so muß weder Quarzitronrinde noch Rhus cotinus (Boisfund) angewandt werden. Aber der Weinstein wird die Farbe de Campecheholzes dauerhaft machen, und die Zinnaustosung wird absolut nothwendig seyn. — Uebrigens muß ma Borge tragen, dass man das Zeng aus der färbenden Flüssigkeit herausdreht um die Walze herum, ehe das Campecheholz dazu gesetzt wird, um dieß wohl mit der Flüssigkeit zu vermischen. —

Wenn das Zeug mit einer von den Bereitungen No. 1 oder 2. gefärbt, und gepulverter Kalk zu dem Bade hinzuge setzt ist, hinlänglich, die Säure zu neutralisiren, und went das Sieden I Stunde fortgesetzt wird, so kann ein danerndes Carmoisin hervorgebracht werden, ohne eine Auflösung von Zinn oder andern Ingredienzien, die für Scharlach erforden werden. — In diesem Falle dient der Alaun durch Schwefelsäure wieder aufgelöst und der schwefelsaure Kalk als Beize.

# Nachricht das pharmaceutisch-chemische Institut in Erfurt betreffend.

In meinem seit 1795 errichteten pharmaceutisch-chemischen Institute wird auf künftige Ostern ein neuer Curms eröffnet; ich ersuche diejenigen, welche mit Theil nehmen wollen, mir gefälligst bald Nächricht zu ertheilen, indem ich mich nur auf eine bestimmte Anzahl Persionairs beschränke, und wenn der Nummerus vollzählig ist, die sich zu spät Meldenden nicht mehr aufnehmen hann.

Erfurt den 8. October 1816.

. D. Johann Bartholmä Trommsdorff.

### Auszug

des

## meteorologischen Tagebuches

v e m

Professor Heinrich

in

Regensburg.



Mo-		В	a	rom	e	t e	e r.				
1 ng.	Stunde.	Stunde.   Maximum.			Stunde.   Minimum.			n,	Medium,		
1. 2. 7. 4. 5.	4. 6. F. 9 A. 10 A. 10 A. 4. 6. F.	26" 10" 26 10, 26 10, 27 0, 26 11,	7,82 06 91 15 93	8 A. 4½ F. 5 F. 4 F. 2 A.		26" 26 26 26 26	8, 9, 10,	75 88 67	26" 26 26 26 26	9"" 9, 10, 11,	,85 75 44 47
6. 7. 8. 9.	8. 9½ A. 4. 10. F. 10 A. 8 F. 4 F.	27 0, 26 11, 26 11, 26 11, 26 9,	09 67 02 00 98	4 F. 6 A. 4. 6. 1 6 A. 4 A.	F.	26, 26, 26, 26, 26, 26,	11 <sub>1</sub> 10, 10, 10, 8,	89 46 00	26 26 26 26 26	11, 11, 10, 10,	76 55 48 55 06
11, 12, 15, 14, 15,	2, 5. F. 5 F. 10 A. 10 A. 8 F. 4. 6. F.	26 10, 26 9. 27 0, 27 0, 26 11,	14 15 05 54 26	4 A. 4 F. 6. 8. A	١.	26 26 26 26 27 26	8, 8, 9, 0,	67 70 00	26 26 26 27 26	9, 8, 10, 0,	51 94 91 17 28
16. 17. 18. 19.	8 F. 10 A. 10 A. 8 F. 8 F.	26 10, 26 9, 26 10, 26 11, 27 0,	69 74 84 86 29	5 F. 5 F. 6 A.		26 26 26 26 26	9, 8, 10, 12,	59 <sup>9</sup> 07 08	26 26 26 26 26	10, 9, 10, 11,	19 26 24 35
21. 22. 23. 24. 25.	6 F. 10 F. 3 F. 8. F. 10 A.	26 10, 27 0, 26 11, 26 10, 26 11,	95 15 46 49	6 A. 6 A. 4 A.		26 26 26 26 26	9, 11, 9, 9, 10,	53 51 54	26 26 26 26 26	10, 11, 10, 9,	20 45 45 54 54 554
26. 27. 28. 29. 50. 51.	11 A. 10 F. 5 F. 5 F. 11 A. 5 F.	26 11, 27 0, 26 11, 26 8, 26 7, 26 9,	92 45 67 68 85 06	7 A 6. 10 A 6 F.	À.	26 26 26 26 26 26	10, 11, 9, 7, 5, 7,	25 65 65	26 26 26 26 26 26	11, 0, 10, 8, 6, 8,	21 50 00 50 00
Im genz Mon	27. 10. F.		45	50. 6.	_	<b>.</b>	5,		26	10,	53

ometer.	Hygror	neter.	Winde.					
ii Me- um dium	Ma- Mi- xim. nim.	Me- dium.	Tag.	Nacht.				
3,0 10,65 3,5 11,18 3,2 10,04 5,0 10,48	778   592 766   598 778   615	748,3 711,4 685,8 ~08,6 672,8	O. 1. 2 SW. NO. 1 O. SW. 1 WNW. 2 O. SW. 1	O. NW. 1 O. 1 WSW. 1 O. 1 WSW. 1				
8,0 11,15 12,86 8,2 14,46 16,85 17,49	862 635 852 615	730,0 238,9 780,5 768,7 794,3	WNW. 1, 2 SO. SW, 1, SO. NO. 1 O. 1 OSO. 1	WO. 1 O. 1 NW. SO. 1 NW. 1, 2 WSW. 2				
8,0 12,84 8,0 11,15 8,6 10,22 8,2 10,58 5,2 12,95	790 675 816 688	751,3 745,0 764.2 742,7 767,9	SW. 1 WNW. 1. 2 WNW. 2 WNW. 2 O. 2	WSW. 1 NW. 2 WNW. 1, 2 O. 1 SV#. 1				
3,0   14,85 3,0   9,43 8,2   12,50 9,0   14,82 14,0   17,59	711 670 825 681 848 605	763,7 685,5 762,9 743,9 789.7	W. O. 1 WSW. 2 WSW. 1. 2 SO. SW. 2 ONO, 1	WNW. 1 NW. 8W. 2 O. 1 O. 1 WNW 1,				
10,0 14,07	836 685	810,5 795,3 761,2 735,3 707,7	NO SO. 1. 2 SW.NW.1.2 O. 1. 2 SO. NW. 1 SW. 1					
9,6 12,29 9,4 15,57 11,7 15,95 8,2 9,64	796 657 827 614 754 592 689 501	731,1 738,8 746,9 671,6 617,8	SW. 2 NW. 3 SO, SW. 1 SW. 3 NW. SW. 1 SW. SO, 1	WSW. 1 W. NO. 1 O. SO. O. 1 SW. 2. 3 SO. SW. 1				
		740,86						

8.8	AND PROPERTY OF PROPERTY	<b></b>	ARREST STATE	TARRAMAN AND
	Vormittagt.	Nachmittags.	Nachts	Hoitere Tage
-	Nobel. Heiter. Trüb. Regen. Trüb. Trüb. Wind. Neb.Verm Wind.	Vermischt Wind Trüb. Rogen. Trüb. Rogen. Trüb. Rogen. Trüb. Rogen.	Verm. Schön.  **Reäb.  Trob. Regen.  Tröb. Regen.	Schöne Tage Vermischte Tage Trabe Tage Vindige Tag Stürmische T
6 7 8 9 9	Tr. Wind. Regen. Vermischt. Heiter. Nebel. Schön, Schön.	Regen, Verm. Trüb, Verm. Verm, Trüb, Heiter, Schön, Schön.	Trab. Heiter. Schon. Verm. Regen. Trab. Regen.	Tage mit Nel Tage mit Reg Tage mit Ger Hestere Näckt
1111545	Trüb. Regen. Trüb. Trüb. Wind. Trüb. Regen. Neb.Verm.Wind.	Trab. Tr. Wind. Regen. Trab. Wind. Vorm Wind. Reg. Vermischt. Trüb.	Regen. Verm! Trab. Trüb. Heiter. Trub. Regen.	Schane Nacht Vermischte Nachte Trabe Nachte VVindige Nachte Stärmische N
6789	Vermischt. Tr. Wind. Regen, Verm, Wind. Verm. Wind. Schön.	Schön. Tr. Wind. Regen. Vermischt. Verm. Wind. Schöh.	Ttüb. Wind. Wind. Verm. Schön, Trüb. Vermischt. Heiter.	Nachte mit N Nachte mit Re Nachte mit Ge Betrag des
्तं ते छ देखी	Heiter. Trob. Vermischt. Nebel. Verm. Trob. Regen.	Heiter Gew.Reg. Trob. Verm. Wind. Trub. Regen. Trub. Regen.	Gewitter. Trab. Trab Regen. Regen. Entf Gew. Vermischt. Vermischt.	A7 1/2 Line Betrag der etung 115 Le Herrschende
16-50-06-5	Trüb. Regen. Trüb. Regen. Trüb. Verm. Trüb. Verm. Regen bis Schön.	Verm. Stürmisch, Trüb. Regen, Trüb. Regen, Regen. Verm. 6 U. Ab. Wind. Verm. Tr. Regen.	Trüb. Trüb. Regen. Trüb. Regen. Verm.Stürmisch.	SW. W. Zahl der B tungen T Immer hol nau, sber ke
	burg Immer n	ch, kein Hagelwe	otter in den Umg	berschwemme ebungen von Sonne, die b

burg Immer mehr oder weniger Flecken in der Sonne, die blichsten vom 4. bis zum 15.: den 26. und 27. waren gar keine ben. Die mittlere Barometer - und Thermometerhöhe fiel seit pen (so weit reichen meine Beobachtungen) im July nicht so aus wie heuer. Das Gewitter vom 19. d. beinahe darch de Eurapa gleichzeitig verbreitet.

3201

				·
	·		•	
		•		
٠.				







